明細書

多発性硬化症予防剤または治療剤 技術分野

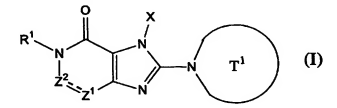
[0001] 本発明は、縮合イミダゾール誘導体を含有する多発性硬化症予防または治療剤に 関する。

背景技術

- [0002] 多発性硬化症(MS)は、原因不明の中枢神経脱髄疾患であり、主に若年成人を侵し、脳、脊髄、視神経などの中枢神経組織に多巣性に脱髄病変が生じるため、多彩な神経症状が再発寛解を繰り返して起こる。臨床症状としては中枢神経のどこの障害でも生じるが、視神経と脊髄障害に基づく視力障害、運動麻痺、歩行障害、しびれ感、異常感覚、感覚麻痺、目痛等が見られる。患者の血清や髄液中には、ミエリン構成成分である塩基性タンパク(myelin basic protein: MBP)、ガラクトセレブシド、ガングリオシド等に対する抗体の上昇が認められる。細胞性免疫に関しても病巣へのリンパ球浸潤等自己免疫機序が関与していることを示唆する所見が得られているが、確定的ではない。
- [0003] ジペプチジルペプチダーゼIV(Dipeptidyl peptidase-IV:DPPIV(CD26))は、ポリペプチド鎖の遊離N末端から-X-Pro(Xはいかなるアミノ酸でもよい)のジペプチドを特異的に加水分解するセリンプロテアーゼの1種である。
- [0004] 実験的自己免疫脳脊髄炎(EAE)は、多年にわたりMSの受け入れられてきた動物 モデルであるが(非特許文献1)、低分子化合物であるI40(Lys[Z(NO)]-pyrrolidide) (M=414.89)というDPPIV阻害作用を持つ化合物が、皮下投与によりEAEモデル において効果を示すことが、Steinbrecherらにより報告されている(非特許文献2)。 非特許文献1:Chn. Immunol. Immunopath.77:4-13(1995) 非特許文献2:The journal of immunology, 2001, 116, p2041-2048 発明の開示
- [0005] 本発明者らは上記事情に鑑みて鋭意研究を行った結果、ヒポキサンチン誘導体、 イミダゾピリダジノン誘導体、キサンチン誘導体をはじめとする縮合イミダゾール誘導

体が、多発性硬化症の優れた予防または治療剤となることを見出し、本発明を完成した。 すなわち本発明は以下を含む

[0006] (1) 下記一般式(I)



〔前記式(I)中、T¹は環中1または2個の窒素原子を含む、置換基を有していてもよい 単環式または二環式である4~12員~テロ環式基を意味する;

Xは置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルケニル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキニル基、置換基を有していてもよい C_{6-10} アリール基、置換基を有していてもよいS~10員~テロアリール基、置換基を有していてもよい C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基または置換基を有していてもよいS~10員~テロアリール C_{1-6} アルキル基を意味する;

前記式(I)中、式



は、単結合または二重結合を意味する:

前記式



が単結合の場合、 Z^1 は式 $-NR^2$ -で表わされる基を意味し、 Z^2 はカルボニル基を意味する;

前記式

が二重結合の場合、 Z^1 および Z^2 はそれぞれ独立して、窒素原子または式 $-CR^2$ =で表わされる基を意味する:

 R^1 および R^2 はそれぞれ独立して、式 $-A^0-A^1-A^2$ (式中、 A^0 は、単結合または下記置換基B群から選ばれる1〜3個の基を有していてもよい C_{1-6} アルキレン基を意味する;

 A^1 は、単結合、酸素原子、硫黄原子、スルフィニル基、スルホニル基、カルボニル 基、式-O-CO-、式-CO-O-、式 $-NR^A-$ 、式 $-CO-NR^A-$ 、式 $-NR^A-CO-$ 、式 $-SO_g-NR^A-$ または式 $-NR^A-SO_g-$ を意味する;

 A^2 および R^A は、それぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、グアニジノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{3-8} シクロアルケニル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{1-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{1-6} アリールと、 C_{1-6} アリールと、 C_{1-6} アリールと、 C_{1-6} アリールと、 C_{1-6} アリールと、 C_{1-6} アルキルカルボニル基を意味する。

ただし、 A^2 および R^A はそれぞれ独立して下記置換基B群からなる群から選ばれる1~3個の基を有していてもよい。)で表わされる基を意味する。 Z^2 が式 $-CR^2$ =である場合、 R^1 および R^2 が一緒になって5~7員環を形成しても良い。

〈置換基B群〉

置換基B群は、水酸基、メルカプト基、シアノ基、ニトロ基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、アルキレンジオキシ基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{1-6} アルキルチオ基、式 C_{1-6} アルキルチオ基、式 C_{1-6} アルキルチオ基、式 C_{1-6} アルキルチオ基、式 C_{1-6} NR B1 R B2 (式中、 C_{1-6} アルキルチオ基、式 C_{1-6} NR B1 R B2 (式中、 C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基、式 C_{1-6} CO C_{1-6} CO C_{1-6} で表わされる基、式 C_{1-6} CO C_{1-6}

WO 2005/053695 4 PCT/JP2004/014857

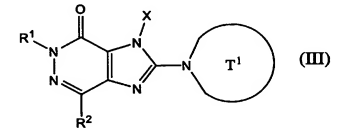
ル基、C₆₋₁₀アリールC₁₋₆アルキル基または5〜10員〜テロアリールC₁₋₆アルキル基を意味する。)で表わされる基からなる群を意味する。〕で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

[0007] [2] 下記一般式(II)

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & X \\
N & N \\
R^2 & N \end{array}$$
(II)

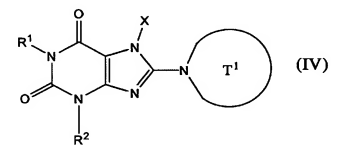
[前記式(II)中、X、 R^1 、 R^2 および T^1 は請求項1記載のX、 R^1 、 R^2 および T^1 とそれぞれ同意義である。]で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

[0008] [3] 下記一般式(III)



〔前記式(III)中、X、 R^1 、 R^2 および T^1 は請求項1記載のX、 R^1 、 R^2 および T^1 とそれぞれ同意義である。〕で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

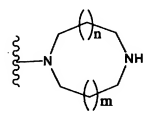
[0009] [4] 下記一般式(IV)



[前記式(IV)中、X、 R^1 、 R^2 および T^1 は請求項1記載のX、 R^1 、 R^2 および T^1 とそれぞれ同意義である。]で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有す

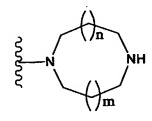
る多発性硬化症予防または治療剤。

[0010] 〔5〕 前記 T^1 が、置換基を有していてもよい下記式



(式中、nおよびmはそれぞれ独立して0または1を意味する。)で表わされる基、置換基を有していてもよいアゼチジンー1ーイル基、置換基を有していてもよいピロリジンー1ーイル基、置換基を有していてもよいピペリジンー1ーイル基または置換基を有していてもよいアゼパンー1ーイル基である[1]~[4]のいずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

[0011] [6] 前記T¹が下記式



(式中、nおよびmはそれぞれ独立して0または1を意味する。)で表わされる基、アミノ基を有していてもよいアゼチジンー1ーイル基、アミノ基を有していてもよいピロリジンー1ーイル基、アミノ基を有していてもよいピペリジンー1ーイル基またはアミノ基を有していてもよいアゼパンー1ーイル基である[1]ー[4]のいずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

- [0012] [7] 前記T¹がピペラジン-1-イル基または3-アミノピペリジン-1-イル基である[1] 〜[4]のいずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有 する多発性硬化症予防または治療剤。
- [0013] [8] 前記T¹がピペラジン-1-イル基である[1]〜[4]のいずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤
- [0014] [9] 前記Xが式 $-X^1-X^2$ (式中、 X^1 は単結合または置換基を有していてもよいメチレ

- ン基を意味する;X²は置換基を有していてもよいC₂₋₆アルケニル基、置換基を有していてもよいC₂₋₆アルキニル基または置換基を有していてもよいフェニル基を意味する。)で表わされる基である[1]ー[8]のいずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。
- [0015] 〔10〕 前記Xが式—X¹¹—X¹²(式中、X¹¹は単結合またはメチレン基を意味する;X¹²はC₂₋₆アルケニル基、C₂₋₆アルキニル基または置換基を有していてもよいフェニル基を意味する。)で表わされる基である[1]~[8]のいずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。
- [0016] 〔11〕 置換基を有していてもよいフェニル基が、水酸基、フッ素原子、塩素原子、メチル基、エチル基、フルオロメチル基、ビニル基、メトキシ基、エトキシ基、アセチル基、シアノ基、ホルミル基およびC アルコキシカルボニル基からなる群から選ばれる基を2位に有していてもよいフェニル基である[9]または[10]に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。
- [0017] [12] Xが3-メチル-2-ブテン-1-イル基、2-ブチン-1-イル基、ベンジル基または2-クロロフェニル基である[1]〜[8]のいずれか1つに記載の化合物もしくはその 塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。
- [0018] 〔13〕 Xが2-ブチン-1-イル基である[1]〜[8]のいずれか1つに記載の化合物も しくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。
- [0019] 〔14〕 R¹が水素原子または式-A¹¹-A¹¹-A¹²(式中、A¹⁰は、下記置換基C群から選ばれる1~3個の基を有していてもよいC₁₋₆アルキレン基を意味する; A¹¹は、単結合、酸素原子、硫黄原子またはカルボニル基を意味する; A¹²は、水素原子、下記置換基C群から選ばれる1~3個の基を有していてもよいC₆₋₁アリール基、下記置換基C群から選ばれる1~3個の基を有していてもよい5~10 員へテロアリール基、下記置換基C群から選ばれる1~3個の基を有していてもよい5~10員へテロアリールC₁₋₆アルキル基または下記置換基C群から選ばれる1~3個の基を有していてもよい5~10員へテロアリールC₁₋₆アルキル基を意味する。)で表わされる基である、〔1〕~〔13〕のいずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

〈置換基C群〉

置換基C群は、水酸基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、トリフルオロメチル基、式 $-NR^{C1}-R^{C2}$ (式中、 R^{C1} および R^{C2} はそれぞれ独立して水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基、式 $-CO-R^{C3}-R^{C4}$ および式 $-CH_{2}-CO-R^{C3}-R^{C4}$ (式中、 R^{C3} は単結合、酸素原子または式 $-NR^{C5}-$ を意味し、 R^{C4} および R^{C5} はそれぞれ独立して水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基からなる群を意味する。

[0020] 〔15〕前記R¹が、水素原子、下記置換基C群から選ばれる1~3個の基を有していてもよいC₁₋₆アルキル基、下記置換基C群から選ばれる1~3個の基を有していてもよい5~10員~テロアリールC₁₋₆アルキル基または下記置換基C群から選ばれる1~3個の基を有していてもよいC₆₋₁₀アリールC₁₋₆アルキル基である、〔1〕~〔13〕のいずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤:

〈置換基C群〉

置換基C群は、水酸基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、トリフルオロメチル基、式 $-NR^{C1}-R^{C2}$ (式中、 R^{C1} および R^{C2} はそれぞれ独立して水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基、式 $-CO-R^{C3}-R^{C4}$ および式 $-CH_{2}-CO-R^{C3}-R^{C4}$ (式中、 R^{C3} は単結合、酸素原子または式 $-NR^{C5}$ -を意味し、 R^{C4} および R^{C5} はそれぞれ独立して水素原子または R^{C5} -アルキル基を意味する。)で表わされる基からなる群を意味する。

- [0021] 〔16〕 前記置換基C群が、シアノ基、C アルコキシ基、C アルコキシカルボニル 基およびハロゲン原子からなる群である[14]または[15]に記載の化合物もしくはそ の塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。
- [0022] 〔17〕前記R¹が、メチル基、シアノベンジル基、フルオロシアノベンジル基、フェネチル基、2-メトキシエチル基または4-メトキシカルボニルピリジン-2-イル基である、〔1〕~[13]のいずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。
- [0023] [18] R¹が、メチル基または2-シアノベンジル基である、[1]ー[13]のいずれか1

つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予 防または治療剤。

[0024] [19] R^2 が、水素原子、シアノ基、または式 $-A^{21}$ - A^{22} (式中、 A^{21} が、単結合、酸素原子、硫黄原子、スルフィニル基、スルホニル基、カルボニル基、式-O-CO-、式-CO-O-、式 $-NR^{A2}-$ 、式 $-CO-NR^{A2}-$ または式 $-NR^{A2}-CO-$ を意味する; A^{22} および R^{A2} は、それぞれ独立して水素原子、シアノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{1-6} アリール基、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アリールと、 C_{1-6} アルキル基を意味する。ただし、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルキル基を意味する。ただし、 C_{1-6} アルキル基を意味する。ただし、 C_{1-6} アルキル基立して下記置換基D群から選ばれる1~3個の基を有していてもよい。)で表わされる基である [1]~[18]のいずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

〈置換基D群〉

置換基D群は、水酸基、シアノ基、ニトロ基、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、トリフルオロメチル基、式 $-NR^{D1}-R^{D2}$ (式中、 R^{D1} および R^{D2} はそれぞれ独立して水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基、式 $-CO-R^{D3}$ (式中、 R^{D3} は4~8 員~テロ環式基を意味する。)で表わされる基および式 $-CO-R^{D4}-R^{D5}$ (式中、 R^{D4} は単結合、酸素原子または式 $-NR^{D6}-$ を意味し、 R^{D5} および R^{D6} はそれぞれ独立して水素原子、 C_{3-8} シクロアルキル基または C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基からなる群を意味する。

[0025] 〔20〕 前記R²が、水素原子、シアノ基、カルボキシ基、C₂₋₇アルコキシカルボニル基、C₁₋₆アルキル基、式一CONR^{D7}R^{D8}(式中、R^{D7}およびR^{D8}はそれぞれ独立して、水素原子またはC₁₋₆アルキル基を意味する。)で表わされる基または式一A²³ーA²⁴(式中、A²³が、酸素原子、硫黄原子または式一NR^{A3}ーを意味する;A²⁴およびR^{A3}は、それぞれ独立して水素原子、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₁₋₆アルキル基、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₃₋₈シクロアルキル基、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₂₋₆アルキール基、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₂₋₆アルキールを、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₂₋₆アルキールを、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₂₋₆アルキールを、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₂₋₆アルキールを、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₂₋₆アルキールを、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₂₋₆アルキールを、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₂₋₆アルキールを、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₂₋₆アルキールを、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₂₋₆アルキールを、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₂₋₆アルキールを、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₂₋₆アルキールを、P₂₋₆ P₂₋₆ P₂₋₆

ニル基、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいフェニル基または下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよい5〜10員へテロアリール基を意味する。)で表わされる基である[1]〜[18]のいずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤

〈置換基D1群〉

置換基D1群は、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、 C_{1-6} アルキル基、式ー $CONR^{D7}R^{D8}$ (式中、 R^{D7} および R^{D8} はそれぞれ独立して、水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基、ピロリジンー1ーイルカルボニル基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基からなる群を意味する。

[0026] 〔21〕前記R²が、水素原子、メチル基、シアノ基、C₁₋₆アルコキシ基または式ーA²⁵-A²⁶(式中、A²⁵が、酸素原子、硫黄原子または式ーNR^{A4}ーを意味する; A²⁶およびR^{A4}は、それぞれ独立して水素原子、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有しているC₁₋₆アルキル基、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有しているC₃₋₈シクロアルキル基または下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有しているフェニル基)で表わされる基である[1]~[18]のいずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

〈置換基D1群〉

置換基D1群は、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、 C_{1-6} アルキル基、式ー C_{1-6} アルボール基、 C_{1-6} アルキル基、式 + C_{1-6} で表わされる基、ピロリジンー1 ーイルカルボニル基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基からなる群を意味する。

[0027] 前記[21]において化合物(I)が化合物(II)または化合物(III)の場合、より好ましくは、前記R²が、水素原子、シアノ基、C₁₋₆アルコキシ基または式ーA²⁵—A²⁶(式中、A²⁵が、酸素原子、硫黄原子または式ーNR^{A4}—を意味する;A²⁶およびR^{A4}は、それぞれ独立して水素原子、前記置換基D1群から選ばれる1個の基を有しているC₁₋₆アルキル基、前記置換基D1群から選ばれる1個の基を有しているC₃₋₈シクロアルキル基または前記置換基D1群から選ばれる1個の基を有しているフェニル基)で表わされる

基である。

[0028] 〔22〕 前記R²が、水素原子、シアノ基、メトキシ基、カルバモイルフェニルオキシ基、 式

$$A^{28}$$
 A^{28}
 A^{28}
 A^{28}
 A^{27}
 A^{28}
 A^{27}
 A^{28}
 A^{27}
 A^{27}
 A^{28}

(式中、A²⁷は酸素原子、硫黄原子または-NH-を意味する:

A²⁸およびA²⁹はそれぞれ独立して水素原子またはC₁₋₆アルキル基を意味する。)で表わされる基である、[1]~[18]のいずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

- [0029] 〔23〕 前記R²が水素原子、シアノ基または2-カルバモイルフェニルオキシ基である [1]~[18]のいずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を 含有する多発性硬化症予防または治療剤。
- [0030] [24] 前記一般式(I)記載の化合物が、

7-(2-ブチニル)-1、3-ジメチル-8-(ピペラジン-1-イル)-3、7-ジヒドロプリン-2、6-ジオン、

7-(2-ブチニル)-2-シアノ-1-メチル-8-(ピペラジン-1-イル)-1, 7-ジヒドロプリン-6-オン、

3-(2-ブチニル)-5-メチル-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 5-ジヒドロイミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-4-オン、

2-(3-アミノピペリジン-1-イル)-3-(2-ブチニル)-5-メチル-3, 5-ジヒドロイミ ダゾ[4, 5-d]ピリダジン-4-オン、

2-[7-(2-ブチニル)-1-メチルー6-オキソー8-(ピペラジン-1-イル)-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]ベンツアミド、

7-(2-ブチニル)-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-

6, 7ージヒドロー1Hープリンー2ーカルボニトリル、および

2-[3-(2-ブチニル)-4-オキソー2-(ピペラジン-1-イル)-3, 4-ジヒドロイミダゾ [4, 5-d]ピリダジン-5-イルメチル]ベンゾニトリルからなる群から選ばれるいずれか - つである、[1]に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

[0031] [25] 前記一般式(I)記載の化合物が、

7-(2-ブチニル)-2-シアノ-1-メチル-8-(ピペラジン-1-イル)-1, 7-ジヒドロプリン-6-オン、

3-(2-ブチニル)-5-メチル-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 5-ジヒドロイミダブ[4, 5-d]ピリダジン-4-オン、

2-(3-アミノピペリジン-1-イル)-3-(2-ブチニル)-5-メチル-3, 5-ジヒドロイミ ダブ[4, 5-d]ピリダジン-4-オン、

2-[7-(2-ブチニル)-1-メチル-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]ベンツアミド、

7-(2-ブチニル)-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-2-カルボニトリル、および

2-[3-(2-ブチニル)-4-オキソ-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 4-ジヒドロイミダゾ [4, 5-d]ピリダジン-5-イルメチル]ベンゾニトリルからなる群から選ばれるいずれか -- つである、[1]に記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

- [0032] 前記T¹に係る[5]〜[8]、Xに係る[9]〜[13]、R¹に係る[14]〜[18]、R²に係る[19]〜[23]は、それぞれこの順番で好適な順位が上がる。
- [0033] 前記[2]〜[4]で示した式(II)〜(IV)で表される化合物のうちでは、(II)または(III)で表される化合物が好ましい。また、前記[5]〜[23]は、化合物(II)または化合物(III)の場合により好ましく適用できる。

前記一般式(I)、より好ましくは(II)または(III)を含有する多発性硬化症予防また は治療剤としては、[5]~[8]、[9]~[13]、[14]~[18]および[19]~[23]からな る群から選択し、それらを任意に組み合わせたものを挙げることができる。 [0034] 以下に、本明細書において記載する用語、記号等の意義を説明し、本発明を詳細 に説明する。

本明細書中においては、化合物の構造式が便宜上一定の異性体を表すことがあるが、本発明には化合物の構造上生ずる総ての幾何異性体、不斉炭素に基づく光学異性体、立体異性体、互変異性体等の異性体および異性体混合物を含み、便宜上の式の記載に限定されるものではなく、いずれか一方の異性体でも混合物でもよい。従って、本発明の化合物には、分子内に不斉炭素原子を有し光学活性体およびラセミ体が存在することがありうるが、本発明においては限定されず、いずれもが含まれる。また、結晶多形が存在することもあるが同様に限定されず、いずれかの結晶形が単一であっても結晶形混合物であってもよく、そして、本発明にかかる化合物には無水物と水和物とが包含される。さらに、本発明に係る化合物は他のある種の溶媒を吸収した溶媒和物を包含する。またさらに、本発明にかかる化合物が生体内で分解されて生じる、いわゆる代謝物も本発明の特許請求の範囲に包含される。

- [0035] 本明細書における「C₁₋₆アルキル基」とは、炭素数1~6個の脂肪族炭化水素から任意の水素原子を1個除いて誘導される一価の基である、炭素数1~6個の直鎖状または分枝鎖状のアルキル基を意味し、具体的には例えば、メチル基、エチル基、1一プロピル基、2一プロピル基、2ープロピル基、2ーメチルー1ープロピル基、2ーメチルー2ープロピル基、1ープチル基、2ープチル基、1ープチル基、2ープチル基、1ーペンチル基、2ーペンチル基、3ーペンチル基、2ーメチルー1ーブチル基、3ーメチルー1ーブチル基、3ーメチルー2ーブチル基、3ーメチルー1ープロピル基、1ーへキシル基、2ーペキシル基、3ーペキシル基、2ープチルー1ープロピル基、1ーへキシル基、4ーメチルー1ーペンチル基、2ープチルー1ーペンチル基、3ープチルー1ーペンチル基、4ープチルー1ーペンチル基、2ープチルー1ーペンチル基、3ープチルー1ープチル基、2ープチルー1ーブチル基、3ープテルー1ーブチル基、2ープチルー1ーブチル基、3ープジャチルー1ーブチル基、3ープジャチルー1ーブチル基、2ーエチルー1ーブチル基、3、3ージメチルー1ーブチル基、2、2ージメチルー2ープチル基等があげられる。
- [0036] 本明細書における「C アルケニル基」とは、炭素数2〜6個の直鎖状または分枝 鎖状のアルケニル基を意味し、具体的には例えば、ビニル基、アリル基、1ープロペニ

ル基、2-プロペニル基、1-ブテニル基、2-ブテニル基、3-ブテニル基、ペンテニル 基、ヘキセニル基等があげられる。

PCT/JP2004/014857

13

[0037] 本明細書における「C₂₋₆アルキニル基」とは、炭素数2〜6個の直鎖状または分枝 鎖状のアルキニル基を意味し、具体的には例えば、エチニル基、1ープロピニル基、2 ープロピニル基、ブチニル基、ペンチニル基、ヘキシニル基等があげられる。

WO 2005/053695

- [0038] 本明細書における「C₃₋₈シクロアルキル基」とは、炭素数3~8個の環状の脂肪族炭化水素基を意味し、具体的には例えば、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基などがあげられる。
- [0039] 本明細書における「C₃₋₇シクロアルケニル基」とは、炭素数3~7個の環状の不飽和脂肪族炭化水素基を意味し、具体的には例えば、シクロプロペニル基、シクロブテニル基、シクロペンテニル基、シクロペンテニル基が挙げられ、好ましくはシクロプロペニル基、シクロブテニル基、シクロペンテニル基、シクロヘキセニル基である。
- [0040] 本明細書における「C₁₋₆アルキレン基」とは前記定義「C₁₋₆アルキル基」からさらに 任意の水素原子を1個除いて誘導される二価の基を意味し、具体的には例えば、メ チレン基、1, 2-エチレン基、1, 1-エチレン基、1, 3-プロピレン基、テトラメチレン 基、ペンタメチレン基、ヘキサメチレン基などがあげられる。
- [0041] 本明細書における「C₃₋₈シクロアルキレン基」とは前記定義「C₃₋₈シクロアルキル基」 からさらに任意の水素原子を1個除いて誘導される二価の基を意味する。
- [0042] 本明細書における「C アルコキシ基」とは前記定義の「C アルキル基」が結合したオキシ基であることを意味し、具体的には例えば、メトキシ基、エトキシ基、1ープロピルオキシ基、2ープロピルオキシ基、2ーメチルー1ープロピルオキシ基、2ーメチルー2ープロピルオキシ基、1ーブチルオキシ基、2ーブチルオキシ基、1ーペンチルオキシ基、2ーペンチルオキシ基、3ーペンチルオキシ基、3ーペンチルオキシ基、3ーメチルー1ーブチルオキシ基、3ーメチルー2ーブチルオキシ基、3ーメチルー2ーブチルオキシ基、3ーメチルー1ープロピルオキシ基、1ーヘキシルオキシ基、2ーヘキシルオキシ基、3ーペキシルオキシ基、3ーペキシルオキシ基、3ーペキシルオキシ基、3ーペチルー1ーペンチ

WO 2005/053695 14 PCT/JP2004/014857

ルオキシ基、4ーメチルー1ーペンチルオキシ基、2ーメチルー2ーペンチルオキシ基、3ーメチルー2ーペンチルオキシ基、4ーメチルー2ーペンチルオキシ基、2ーメチルー3ーペンチルオキシ基、3ージメチルー1ーブチルオキシ基 基、3、3ージメチルー1ーブチルオキシ基、2・3ージメチルー1ーブチルオキシ基、2ーエチルー1ーブチルオキシ基、3、3ージメチルー2ーブチルオキシ基、3、3ージメチルー2ーブチルオキシ基等があげられる。

- [0043] 本明細書における「C アルキルチオ基」とは前記定義の「C アルキル基」が結合したチオ基であることを意味し、具体的には例えば、メチルチオ基、エチルチオ基、1-プロピルチオ基、2-プロピルチオ基、ブチルチオ基、ペンチルチオ基等があげられる。
- [0044] 本明細書における「C₂₋₇アルコキシカルボニル基」とは前記定義の「C₁₋₆アルコキシ 基」が結合したカルボニル基であることを意味し、具体的には例えば、メトキシカルボ ニル基、エトキシカルボニル基、1-プロピルオキシカルボニル基、2-プロピルオキシ カルボニル基等があげられる。
- [0045] 本明細書における「C₂₋₇アルキルカルボニル基」とは前記定義の「C₁₋₆アルキル基」 が結合したカルボニル基であることを意味し、具体的には例えば、メチルカルボニル 基、エチルカルボニル基、1-プロピルカルボニル基、2-プロピルカルボニル基等が あげられる。
- [0046] 本明細書における「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を意味する。
- [0047] 本明細書中における「C アリール基」とは、炭素数6〜10の芳香族性の炭化水素環式基をいい、具体的には例えば、フェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基などが挙げられる。
- [0048] 本明細書における「アルキレンジオキシ基」とは、一〇一R一〇一(Rは炭素原子数が好ましくは1〜6、より好ましくは1〜4のアルキレン基)で表される2価の基である。アルキレンジオキシ基としては、たとえば、メチレンジオキシ、エチレンジオキシ、トリメチレンジオキシ、テトラメチレンジオキシ、一〇一CH(CH₃)一〇一、一〇一C(CH₃)2一〇一が挙げられる。

- [0049] 本明細書における「ヘテロ原子」とは、硫黄原子、酸素原子または窒素原子を意味する。
- [0050] 本明細書における「5〜10員〜テロアリール環」とは、環を構成する原子の数が5な いし10であり、環を構成する原子中に1または複数個のヘテロ原子を含有する芳香 族性の環を意味し、具体的には例えば、ピリジン環、チオフェン環、フラン環、ピロー ル環、オキサゾール環、イソキサゾール環、チアゾール環、チアジアゾール環、イソチ アゾール環、イミダゾール環、トリアゾール環、ピラゾール環、フラザン環、チアジアゾ ール環、オキサジアゾール環、ピリダジン環、ピリミジン環、ピラジン環、トリアジン環、 インドール環、イソインドール環、インダゾール環、クロメン環、キノリン環、イソキノリン 環、シンノリン環、キナゾリン環、キノキサリン環、ナフチリジン環、フタラジン環、プリン 環、プテリジン環、チエノフラン環、イミダゾチアゾール環、ベンゾフラン環、ベンゾチ オフェン環、ベンズオキサゾール環、ベンズチアゾール環、ベンズチアジアゾール環 、ベンズイミダゾール環、イミダゾピリジン環、ピロロピリジン環、ピロロピリミジン環、ピリ ドピリミジン環などがあげられる。当該「5〜10員ヘテロアリール環」において好ましく は、ピリジン環、チオフェン環、フラン環、ピロール環、イミダゾール環、1.2.4-トリア ゾール環、チアゾール環、チアジアゾール環、ピラゾール環、フラザン環、チアジアゾ ール環、ピリダジン環、ピリミジン環、ピラジン環、イソキノリン環、ベンズオキサゾール 環、ベンズチアゾール環、ベンズイミダゾール環をあげることができ、より好ましくはピ リジン環をあげることができる。
- [0051] 本明細書における「5〜10員〜テロアリール基」とは、前記「5〜10員〜テロアリール環」から任意の位置の水素原子を1または2個除いて誘導される一価または二価の基を意味する。
- [0052] 本明細書における「4~8員へテロ環」とは、
 - 1) 環を構成する原子の数が4ないし8であり、
 - 2) 環を構成する原子中に1〜2個のヘテロ原子を含有し、
 - 3) 環中に二重結合を1~2個含んでいてもよく、
 - 4) 環中にカルボニル基を1~3個含んでいてもよい、
 - 5) 単環式である非芳香族性の環を意味する。

WO 2005/053695 16 PCT/JP2004/014857

[0053] 4〜8員へテロ環として具体的には例えば、アゼチジン環、ピロリジン環、ピペリジン環、アゼパン環、アゾカン環、テトラヒドロフラン環、テトラヒドロピラン環、モルホリン環、チオモルホリン環、ピペラジン環、チアゾリジン環、ジオキサン環、イミダゾリン環、チアゾリン環、

(式中、sは1~3の整数を意味し、T^{3x}はメチレン基、酸素原子または式ーNT^{4x}-(式中、T^{4x}は水素原子またはC₁₋₆アルキル基を意味する。)で表わされる基を意味する。)で表わされる環などをあげることができる。当該「4~8員へテロ環」において好ましくは、ピロリジン環、ピペリジン環、アゼパン環、モルホリン環、チオモルホリン環、ピペラジン環、ジヒドロフラン−2−オン環、チアゾリジン環を意味する。

- [0054] 本明細書における「4〜8員へテロ環式基」とは、前記「4〜8員へテロ環」から任意の位置の水素原子を1または2個除いて誘導される一価または二価の基を意味する。当該「4〜8員へテロ環式基」において好ましくは、ピペリジンー1ーイル基、ピロリジンー1ーイル基またはモルフォリンー4ーイル基を意味する。
- [0055] 本発明において前記シクロアルキル基または前記4〜8員へテロ環はアリール基と縮合しているものを含み、アリール基と縮合したシクロアルキル基またはアリール基と縮合した4〜8員へテロ環とは、そのシクロアルキル基または4〜8員へテロ環が、ベンゼン環等のアリール環とオルソ縮合した構造を意味する。具体的には、テトラヒドロナフタレン、インダン、オキソインダン等が挙げられ、好ましくはテトラヒドロナフタレン、オキソインダンが挙げられる。
- [0056] 本明細書中において表わされる「C₆₋₁₀ アリールC₁₋₆ アルキル基」とは前記定義「C₁₋₆ アルキル基」中の任意の水素原子を、前記定義「C₆₋₁₀ アリール基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、ベンジル基、フェネチル基、3-フェニルー1-プロピル基などがあげられる。

- [0057] 本明細書における「5〜10員ヘテロアリールC アルキル基」とは前記定義「C ア ルキル基」中の任意の水素原子を、前記定義「5〜10員ヘテロアリール基」で置換した基を意味し、具体的には例えば、2ーピリジルメチル基、2ーチエニルメチル基などがあげられる。
- [0058] 本明細書における「4〜8員〜テロ環 C_{1-6} アルキル基」とは前記定義「 C_{1-6} アルキル基」中の任意の水素原子を、前記定義「4〜8員〜テロ環式基」で置換した基を意味する。
- [0059] 本明細書における「環中1または2個の窒素原子を含む、置換基を有していてもよい単環式または二環式である4〜12員〜テロ環式基」とは、置換基を有していてもよい、
 - 1) 環式基の環を構成する原子の数が4ないし12であり、
 - 2) 環式基の環を構成する原子中に1または2個の窒素原子を含有し、
 - 3) 単環式または二環式である非芳香族性の環式基を意味する。 具体的には、式

(式中、nおよびmはそれぞれ独立して0または1を意味する。 R^{31} ー R^{44} は、それぞれ独立して「置換基を有していてもよい」で表わされる基(下記置換基S群)から選ばれる基または水素原子を意味する。 R^{31} ー R^{44} におけるいずれか2つは一緒になって R^{21} ーアルキレン基を形成してもよい。)で表わされる基を意味する。

- [0060] また、本明細書において、前記XはR³¹、R³²、R³³、R³⁴のいずれか1つと結合を形成してもよく、この場合、XはR³¹、R³²、R³³、R³⁴のいずれか1つと一緒になって環構造を形成することができる。
- [0061] 本明細書における「置換基を有していてもよい」とは、置換可能な部位に、任意に

組み合わせて1または複数個の置換基を有してもよいことを意味する。当該置換基とは具体的には例えば、以下の置換基S群から選ばれる基をあげることができる。

[0062] 〈置換基S群〉

- (1)ハロゲン原子、
- (2)水酸基、
- (3)メルカプト基、
- (4)ニトロ基、
- (5)シアノ基、
- (6)ホルミル基、
- (7)カルボキシル基、
- (8)トリフルオロメチル基、
- (9)トリフルオロメトキシ基、
- (10)アミノ基
- (11)オキソ基
- (12)イミノ基および
- (13)式-T^{1x}-T^{2x}-T^{3x}(式中、T^{1x}は単結合またはC₁₋₆アルキレン基を意味する;
- [0064] T^{3x} は水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 D_{2-6} アルキニル基、 D_{2-6} アルキニル基、 D_{2-6} アルキニル基、 D_{2-6} アルキニル基、 D_{2-6} アルキニル基、 D_{2-6} アルキニル基、 D_{2-6} アルキニル基、 D_{2-6} アルキル基、 D_{2-6} アルキニル基、 $D_{$

 R^T は水素原子、C アルキル基、C アルキル基、C アルケニル基またはC アルキニル基を意味する。

- [0065] ただし、T^{3x}およびR^Tはそれぞれ独立して下記置換基T群から選ばれる1〜3個の 基を有していてもよい。)で表わされる基からなる群。
- [0066] 〈置換基T群〉

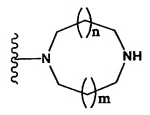
WO 2005/053695 19 PCT/JP2004/014857

水酸基、シアノ基、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、フェニル基、 C_{1-6} アルコキン基、 C_{2-6} の員へテロアリール基、 C_{1-6} アルコキシカルボニル基で表わされる基などからなる群。

[0067] 当該〈置換基S群〉として好ましくは、

- (1)ハロゲン原子、
- (2)水酸基、
- (3)シアノ基、
- (4)カルボキシル基、
- (5)トリフルオロメチル基、
- (6)トリフルオロメトキシ基、
- (7)アミノ基、
- (8)C₁アルキル基、
- (9)C₃₋₈シクロアルキル基、
- (10)C₂₋₆アルケニル基、
- (11)C₂₋₆アルキニル基、
- (12)フェニル基および
- (13)C₁₋₆アルコキシ基からなる群をあげることができる。

[0068] 本明細書における「置換基を有していてもよい式



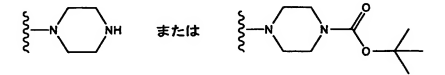
(式中、nおよびmはそれぞれ独立して0または1を意味する。)で表わされる基」とは、 式

(式中、R³¹~R⁴⁴は、それぞれ独立して上記「置換基を有していてもよい」で表わされる基(上記記置換基S群)から選ばれる基または水素原子を意味し、nおよびmはそれぞれ独立して0または1を意味する。)で表わされる基を意味する。このうちm=n=0である基が好ましい。

[0069] より好ましくは、式

$$\begin{cases} R^{31} & R^{32} & R^{31} & R^{32} \\ N & N - R^{33} & \text{ \sharp t-it } \end{cases}$$

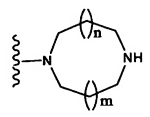
(式中、 R^{31} 、 R^{32} 、 R^{33} 、 R^{34} および R^{35} は、それぞれ独立して「置換基を有していてもよい」で表わされる基から選ばれる基(上記置換基S群)または水素原子を意味する。)で表わされる基を意味し(ただし R^{31} 、 R^{32} 、 R^{33} 、 R^{34} および R^{35} のうち少なくとも3個は水素原子である。)、さらに好ましくは、式



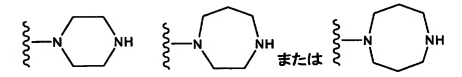
で表わされる基を意味し、特に好ましくは式

で表される基を意味する。

[0070] 本明細書における「式

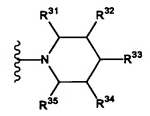


(式中、nおよびmはそれぞれ独立して0または1を意味する。)で表わされる基」とは、 下記式



を意味する。

- [0071] 本明細書における「置換基を有していてもよいピペリジンー1ーイル基」とは、置換可能な部位に「置換基を有していてもよい」で表わされる基から選ばれる基(上記記置換基S群)を1または複数個有していてもよい「ピペリジンー1ーイル基」を意味する。
- [0072] 当該「置換基を有していてもよいピペリジン-1-イル基」において好ましくは、式



(式中、 R^{31} 、 R^{32} 、 R^{33} 、 R^{34} および R^{35} は、それぞれ独立して「置換基を有していてもよい」で表わされる基から選ばれる基(上記置換基S群)または水素原子を意味する。)で表わされる基を意味し(ただし R^{31} 、 R^{32} 、 R^{33} 、 R^{34} および R^{35} のうち少なくとも3個は水素原子である。)、好ましくは、式

PCT/JP2004/014857

で表わされる基を意味し、さらに好ましくは、式

で表される基を意味する。

[0073] 本明細書における「置換基を有していてもよいアゼチジン-1-イル基」とは、置換可能な部位に「置換基を有していてもよい」で表わされる基から選ばれる基を1または複数個有していてもよい「アゼチジン-1-イル基」を意味する。

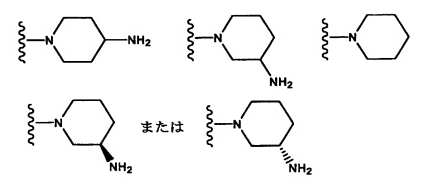
本明細書における「置換基を有していてもよいピロリジン-1-イル基」とは、置換可

能な部位に「置換基を有していてもよい」で表わされる基から選ばれる基を1または複数個有していてもよい「ピロリジン-1-イル基」を意味する。

本明細書における「置換基を有していてもよいピペリジン-1-イル基」とは、置換可能な部位に「置換基を有していてもよい」で表わされる基から選ばれる基を1または複数個有していてもよい「ピペリジン-1-イル基」を意味する。

本明細書における「置換基を有していてもよいアゼパン-1-イル基」とは、置換可能な部位に「置換基を有していてもよい」で表わされる基から選ばれる基を1または複数個有していてもよい「アゼパン-1-イル基」を意味する。

[0074] 本明細書における「アミノ基を有していてもよいピペリジン-1-イル基」とは、置換可能な部位にアミノ基を1個有していてもよい「ピペリジン-1-イル基」を意味する。当該「アミノ基を有していてもよいピペリジン-1-イル基」とは、具体的には例えば、



で表わされる基を意味し、好ましくは、

で表される基を意味する。

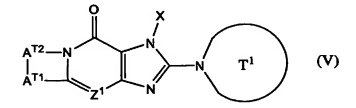
[0075] 本明細書における「アミノ基を有していてもよいアゼチジン-1-イル基」とは、置換 可能な部位にアミノ基を1個有していてもよい「アゼチジン-1-イル基」を意味する。 本明細書における「アミノ基を有していてもよいピロリジン-1-イル基」とは、置換可 WO 2005/053695 24 PCT/JP2004/014857

能な部位にアミノ基を1個有していてもよい「ピロリジン-1-イル基」を意味する。

本明細書における「アミノ基を有していてもよいピペリジンー1ーイル基」とは、置換可能な部位にアミノ基を1個有していてもよい「ピペリジンー1ーイル基」を意味する。

本明細書における「アミノ基を有していてもよいアゼパン-1-イル基」とは、置換可能な部位にアミノ基を1個有していてもよい「アゼパン-1-イル基」を意味する。

- [0076] 本明細書中、上記置換基B群における「置換基を有していてもよいC。アルキル基」とは、置換可能な部位に「置換基を有していてもよい」で表わされる基から選ばれる基を1または複数個有していてもよい「C。アルキル基」を意味する。当該「置換基を有していてもよいC。アルキル基」として好ましくは、シアノ基、カルボキシル基、C。アルコキシカルボニル基、式ーNR^{3T}COR^{4T}、式ーCONR^{3T}R^{4T}(式中、R^{3T}およびR^{4T}は、それぞれ独立して水素原子またはC。アルキル基を意味する。)およびC。アルコキシ基からなる群から選ばれる1から2個の置換基を有していてもよいC。アルキル基を意味する。
- [0077] 前記一般式(I)で表される化合物において、 R^1 および R^2 は、それぞれ独立して、式 $-A^0-A^1-A^2$ (式中、 A^0 、 A^1 および A^2 は、それぞれ前記定義と同意義である。)で表 わされる基を意味するが、 A^0 および A^1 がともに単結合である場合は「 $-A^0-A^1-$ 」で1 つの結合を意味する。
- [0078] 前記式(I)において、「 Z^2 が式 $-CR^2$ =である場合、 R^1 および R^2 が一緒になって5~7員環を形成しても良い」とは、前記一般式(I)で表わされる化合物において、式



(式中、 Z^1 、Xおよび T^1 は前記定義と同意義である; A^{T1} は、酸素原子、硫黄原子、スルフィニル基、スルホニル基、カルボニル基、置換基を有していてもよいメチレン基、または置換基を有していてもよい窒素原子を意味する; A^{T2} は、置換基を有していても良い C_{2-6} アルキレン基を意味する。)で表わされる化合物 (V) を含むことを意味する。該式 (V) において、 A^{T1} は、酸素原子が好ましい。また、 A^{T2} は、好ましくは C_{2-6} ア

ルキレン基を意味する。

- [0079] 本明細書中における「シアノベンジル基」とは、シアノ基を1個有するベンジル基を 意味し、具体的には例えば、2-シアノベンジル基、3-シアノベンジル基、または4-シアノベンジル基を意味する。
- [0080] 本明細書中における「フルオロシアノベンジル基」とは、フッ素原子を1個およびシアノ基を1個有するベンジル基を意味し、具体的には例えば、2-シアノ-4-フルオロベンジル基、2-シアノ-6-フルオロベンジル基を意味する。
- [0081] 本明細書中における「カルバモイルフェノキシ基」とは、式一CONHを1個有するフェノキシ基を意味し、具体的には例えば、2-カルバモイルフェノキシ基、3-カルバモイルフェノキシ基または4-カルバモイルフェノキシ基を意味する。
- [0082] 本明細書における「塩」とは、本発明に係る化合物と塩を形成し、かつ薬理学的に 許容されるものであれば特に限定されず、例えば、無機酸塩、有機酸塩、無機塩基 塩、有機塩基塩、酸性または塩基性アミノ酸塩などがあげられる。
- [0083] 無機酸塩の好ましい例としては、例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩、硝酸塩、 リン酸塩などがあげられ、有機酸塩の好ましい例としては、例えば酢酸塩、コハク酸 塩、フマル酸塩、マレイン酸塩、酒石酸塩、クエン酸塩、乳酸塩、ステアリン酸塩、安 息香酸塩、メタンスルホン酸塩、p-トルエンスルホン酸塩などがあげられる。
- [0084] 無機塩基塩の好ましい例としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩、カルシウム塩、マグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩、アルミニウム塩、アンモニウム塩などがあげられ、有機塩基塩の好ましい例としては、例えばジエチルアミン塩、ジエタノールアミン塩、メグルミン塩、N, N'ージベンジルエチレンジアミン塩などがあげられる。
- [0085] 酸性アミノ酸塩の好ましい例としては、例えばアスパラギン酸塩、グルタミン酸塩などが挙げられ、塩基性アミノ酸塩の好ましい例としては、例えばアルギニン塩、リジン塩、オルニチン塩などがあげられる。

[0086] [一般合成方法]

本発明にかかる前記式(I)で表わされる化合物の代表的な製造法について以下に示す。

以下、製造方法における各記号の意味について説明する。 $R^{31} \sim R^{42}$ 、n、m、 R^{1} 、 R^{2} 、X、 A^{0} 、 A^{1} 、 A^{2} 、 R^{A} および T^{1} は、前記定義と同意義を意味する。

[0087] U¹およびU³はそれぞれ独立して塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、メタンスルフォニルオキシ基、pートルエンスルフォニルオキシ基等の脱離基を意味する。

R^{p1}、R^{p2}およびR^{p3}は、それぞれ独立してピバリルオキシメチル基、トリメチルシリルエトキシメチル基などの-NH-の保護基を示す。

R^Mはtーブチルジメチルシリル基、tーブチルジフェニルシリル基等の水酸基の保護基を示す。

R^{p5}はN, N−ジメチルスルファモイル、トリチル、ベンジル、t−ブトキシカルボニル等のNH保護基を示す。

- [0088] U^2 および U^4 は、それぞれ独立して塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、メタンスルフォニルオキシ基、pートルエンスルフォニルオキシ基、式 $B(OH)_2$ 、4, 4, 5, 5-テトラメチル-1, 3, 2-ジオキサボラン-2-イル基、式-Sn(R^2) $_3$ (式中、 R^2 は C_1 $_1$ $_6$ アルキル基を意味する。) で表わされる基を意味する。
- [0089] R^{x2}は、式-O-A²で表わされる基、式-S-A²で表わされる基、式-N(R^A)A²で表 わされる基、置換基を有していても良い4~8~テロ環式基(例えば1-ピロリジニル基 、1-モルフォリニル基、1-ピペラジニル基または1-ピペリジル基など)などを意味す る。

 R^{x3} は、シアノ基、置換基を有していても良い C_{1-6} アルキル基、置換基を有していても良い C_{3-8} シクロアルキル基、置換基を有していても良い C_{2-6} アルケニル基、置換基を有していても良い C_{2-6} アルキニル基、置換基を有していても良い C_{6-10} アリール基などの式 $-A^0-A^1-A^2$ で表わされる基を意味する。

[0090] A^{2COOR} はエステル基を含有する、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} ルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{6-10} アリール基、 C_{6-10} アリールと C_{1-6} アルキル基または C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基を意味する。

 A^{2COOH} はカルボン酸を含有する、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{9-6} アルキニル基、 C_{9-6} アリール基、 C_{9-6}

員へテロ環式基、5~10員へテロアリールC アルキル基またはC アリールC $_{1-6}$ アルキル基を意味する。

[0091] A^{2NO2} はニトロ基を含有する、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{1-6} アリール基、 C_{1-6} アリール基、 C_{1-6} アリール区。 C_{1-6} アリール区。 C_{1-6} アリール区。 C_{1-6} アリール区。アリール区。アリール区。アリール区。アリール区 アリール区 アリール 基を意味する。

 A^{2NH2} はアミノ基を含有する、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{1-6} アリール基、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アリール C_{1-6} アルキル基を意味する。

[0092] A^{2CN} はニトリル基を含有する、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{1-6} アリール基、 C_{1-6} アリール基、 C_{1-6} アリール区 アルキル基または C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基を意味する。

 A^{CONH2} はカルボン酸アミド基を含有する、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{1-6} アリール基、 C_{1-6} アリール基、 C_{1-6} アルキル基または C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基または C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基を意味する。

[0093] Mは、-MgCl、-MgBr、-Sn(R²)₃(式中、R²は前記定義と同意義を意味する。) などを意味する。

「室温」とは、20〜30℃程度の温度を意味する。

[0094] T^{1a}はT¹で表わされる基と同意義、または式

で表わされる基、式

(式中R³¹〜R⁴⁴は前記定義と同意義を意味するが、R³¹〜R⁴⁴のうちいずれか1つは 式-NH-R^{p3}を意味する。)で表わされる基または式

(式中 R^{31} 〜 R^{40} は前記定義と同意義を意味するが、 R^{31} 〜 R^{40} のうちいずれか1つは式 $-NH-R^{p3}$ を意味する。)で表わされる基を意味する。

- [0095] 下記の反応工程式で示す反応例においては、特に記載がない限り、用いる試薬、 触媒等の使用量(当量、質量%、重量比)は、反応工程式中の主化合物に対する割 合を示す。主化合物とは、反応工程式中の化学構造式において、本発明の化合物 の基本骨格を有する化合物である。
- [0096] 以下に前記式(I)において Z^1 と Z^2 とが二重結合で結合した化合物の製造方法A〜Qを示す。
- [0097] 製造方法A

[0098] [工程A1]

化合物(1a)[CAS No. 56160-64-6]に、-NH-の保護試薬を反応させ、化合物(2a)を得る工程である。反応条件は、用いる-NH-の保護試薬に合わせて、その試薬で一般的に用いられている保護基導入の反応条件下で行うことができる。

[0099] -NH-の保護試薬としては、一般的に-NH-の保護基の導入に用いられる試薬を 用いることができるが、具体的には例えば、クロロメチルピバレート等を用いることがで きる。保護試薬は1~2当量の量を用いることが好ましい。反応溶媒としては、アセト ニトリル、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、1, 4-ジオキサン、テトラ ヒドロフラン、ジメトキシエタンなどを用いて反応を行うことができ、好ましくはN, N-ジ メチルホルムアミドを用いることができる。

[0100] 反応は、塩基存在下で行うこともできるが、塩基存在下で反応を行う場合、塩基としては、炭酸セシウム、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウム等を用いることができ、好ましくは、水素化ナトリウムを用いることができる。この場合、塩基は1~5当量用いることが好ましい。反応温度は、0℃から150℃で反応を行うことができるが、好ましくは室温で行うことができる。

[0101] [工程A2]

化合物(2a)と化合物(2a-2)を反応させ、化合物(3a)を得る工程である。

化合物(2a-2)としては、アルキルハライド等の求電子試薬であればかまわないが、 好適例としては具体的には、ヨードメタン、ヨードエタン、ヨードプロパン、ベンジルブロミ ド等のアルキルハライド、アリルブロミド、1ーブロモー3ーメチルー2ープテン等のアルケ ニルハライド、またはプロパルギルブロミド、1ーブロモー2ーブチン等のアルキニルハラ イドなどをあげることができる。求電子試薬は、1~2当量用いることが好ましい。

- [0102] 反応溶媒としては、例えばジメチルスルホキシド、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、ジオキサン、テトラヒドロフラン、トルエン等をあげることができる。
- [0103] 反応は、塩基存在下でも塩基非存在下でも行うこともできるが、塩基存在下で反応を行う場合、塩基としては、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、ブチルリチウム、メチルリチウム、リチウムビストリメチルシリルアミド、ナトリウムビストリメチルシリルアミド、カリウムビストリメチルシリルアミド等を用いることができる。この場合、塩基は1~2当量用いることが好ましい。反応温度は、0℃から150℃で反応を行うことができる。

[0104] [工程A3]

化合物(3a)の7位のベンジル基を脱離して化合物(4a)を得る工程である。

反応条件としては、特に制限されるものではないが、具体的には例えば、水素雰囲気下、金属触媒存在下、接触還元反応にて、化合物(3a)から化合物(4a)を得ることができる。

[0105] 反応溶媒としては、具体的には例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、酢酸、

WO 2005/053695 31 PCT/JP2004/014857

ジメチルスルホキシド、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、ジオキサン、テトラヒドロフラン、トルエン等をあげることができる。金属触媒としては、パラジウム 炭素、酸化白金、ラネーニッケル等をあげることができる。金属触媒は0.5~50質量%用いることが好ましい。水素気圧は1~5気圧であることが好ましく、反応温度は、0℃から150℃で反応を行うことができる。

[0106] [工程A4]

化合物(4a)と化合物(4a-2)を反応させ、化合物(5a)を得る工程である。 化合物(4a-2)としては、具体的に例えば、ヨードメタン、ヨードエタン、ヨードプロパン 、ベンジルブロミド等のアルキルハライド、アリルブロミド、1ーブロモー3ーメチルー2ーブ テン等のアルケニルハライド、またはプロパルギルブロミド、1ーブロモー2ーブチン等の アルキニルハライドを用いることができる。このようなハロゲン化物は、1~2当量用いることが好ましい。

- [0107] 反応溶媒としては、ジメチルスルホキシド、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチル ピロリドン、ジオキサン、テトラヒドロフラン、トルエンなどを用いることができる。
- [0108] 反応は、塩基存在下でも塩基非存在下でも行うこともできるが、塩基存在下で反応を行う場合、塩基としては、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、ブチルリチウム、メチルリチウム、リチウムビストリメチルシリルアミド、ナトリウムビストリメチルシリルアミド、カリウムビストリメチルシリルアミド等を用いることができる。この場合、塩基を1~4当量用いることが好ましい。反応温度は0℃から150℃の温度で反応を行うことができる。
- [0109] 銅触媒および塩基存在下、化合物(4a)と化合物(4a-2)を反応させ、化合物(5a) を得ることもできる。この場合、銅触媒を0.1〜2当量、塩基を1〜10当量用いること が好ましい。
- [0110] 化合物(4a-2)としては、Xが置換基を有していてもよいC₆₋₁₀ アリール基または置換 基を有していてもよい5〜10員〜テロアリール基であり、U²が、一B(OH)₂などある、ア リールボロン酸または、〜テロアリールボロン酸など用いて反応を行うことができる。この 場合、化合物(4a-2)を1〜3当量用いることが好ましい。

[0111] この場合、反応溶媒は、ジクロロメタン、クロロホルム、1, 4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、トルエン、ピリジン、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドンなどを用いることができる。

塩基としては、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、N, Nージメチルアミノピリジン等を用いることができる。銅触媒としては、酢酸銅(II)、トリフルオロ酢酸銅(II)、塩化銅(II)、よう化銅(II)等を用いることができる。反応温度は0℃から150℃の温度で反応を行うことができる。

「0112] 「工程A5]

化合物(5a)にハロゲン化剤を反応させ、化合物(6a)を得る工程である。

ハロゲン化剤としては、具体的には例えば、Nークロロこはく酸イミド、Nーブロモこはく酸イミド、Nーヨードこはく酸イミド等をあげることができる。このようなハロゲン化剤は1~4当量用いることが好ましい。

[0113] 反応溶媒としては、アセトニトリル、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、1, 4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等を用いることができる。反応 温度は0℃から150℃の温度で反応を行うことができる。

[0114] 「工程A6]

化合物(6a)に化合物(7a)を反応させて、化合物(8a)を得る工程である。この場合 、化合物(7a)は1〜4当量用いることが好ましい。

[0115] 反応は、例えばテトラヒドロフラン、アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、メタノール、エタノール、1, 4ージオキサン、トルエン、キシレン等の溶媒中かまたは、無溶媒で行うことができる。塩基存在下あるいは非存在下、反応温度は0℃から200℃の温度で反応を行うことができる。塩基は、トリエチルアミン、炭酸カリウム、1, 8ージアザビシクロ[5, 4, 0]ウンデセンなどを用いることができる。この場合、塩基は1〜4当量用いることが好ましい。

[0116] [工程A7]

化合物(8a)の3位の-NH-の保護基を脱保護により、化合物(9a)を得る工程である。反応条件は、脱離させる-NH-の保護基に合わせて、その保護基で一般的に用いられている脱保護の条件下で反応を行うことができる。

- [0117] 例えばR^{p2}がピバリルオキシメチル基の場合は、メタノール、またはメタノールとテトラヒドロフランの混合溶液中、ナトリウムメトキシド、水素化ナトリウム、1,8-ジアザビシクロ [5,4,0]-7-ウンデセン等の塩基を0℃から150℃の温度で作用させて、反応を行うことができる。この場合、塩基は0.1〜2当量用いることが好ましい。
- [0118] また、R^{P2}がトリメチルシリルエトキシメチル基の場合は、アセトニトリル、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、1, 4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等の溶媒中、テトラブチルアンモニウムフルオリド、セシウムフルオリド等のフルオリド試薬を0℃から150℃の温度で作用させて、反応を行うことができる。この場合、フルオリド試薬は1~5当量用いることが好ましい。

[0119] [工程A8]

化合物(9a)をクロル化して、化合物(10a)を得る工程である。

反応条件としては特に制限されるものではないが、クロル化に一般的に用いられている反応条件下で行うことができるが、例えばオキシ塩化リン等の溶媒中、0℃から150℃の温度で反応を行うことができる。この場合、ハロゲン化剤は重量比で10~200倍の量を用いることが好ましい。

[0120] なお、R^{p3}がtーブトキシカルボニル基など、オキシ塩化リンなどを用いる上記反応条件下で脱保護されてしまう場合、再び、保護基導入を行う。

保護の条件としては特に制限されるものではないが、tーブトキシカルボニル基の場合は、アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、1, 4ージオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等の溶媒中、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、炭酸水素カリウム、炭酸水素ナトリウム、トリエチルアミン等の塩基の存在下、二炭酸ジーtーブチル等の-NH-の保護試薬を0℃から150℃の温度で作用させて得られる。

[0121] [工程A9]

化合物(10a)に化合物(11a-2)を反応させ、化合物(11a)を得る工程である。 化合物(11a-2)としては、 A^2 -OHで表わされるアルコール化合物またはフェノール化合物、 $A^2(R^A)$ NH等で表わされるアミン化合物、 A^2 -SHで表わされるチオール化合物をあげることができる。この場合、化合物(11a-2)は1〜10倍当量または重 量比で5〜100倍用いることが好ましい。

[0122] 反応溶媒としては、アセトニトリル、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、1, 4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、メタノール、エタノール等を用いることができる。

反応は、塩基存在下でも塩基非存在下でも行うこともできるが、塩基存在下で反応を行う場合、塩基としては、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、ブチルリチウム、メチルリチウム、リチウムビストリメチルシリルアミド、ナトリウムビストリメチルシリルアミド、カリウムビストリメチルシリルアミド、トリエチルアミン等を用いることができる。この場合、塩基は1~10当量用いることが好ましい。反応温度は0℃から150℃の温度で反応を行うことができる。

[0123] [工程A10]

化合物(10a)と化合物(13a)を、金属触媒存在下反応させ、化合物(12a)を得る工程である。この場合、化合物(13a)は1~50当量用いることが好ましい。

反応溶媒としては、アセトニトリル、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、1, 4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、メタノール、エタノール等を用いることができる。

- [0124] 金属触媒としては、パラジウム触媒または銅触媒をあげることができる。パラジウム 触媒としては、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、酢酸パラジウム、ジベンジ リデンアセトンパラジウム等を用いることができ、銅触媒としては、ヨウ化銅等を用いる ことができる。金属触媒は0.01~2当量用いることが好ましい。
- [0125] 反応は、有機リン系リガンド存在下で行うこともできるが、有機リン系リガンド存在下で反応を行う場合、有機リン系リガンドとしては、オルトトリルホスフィン、ジフェニルホスフィノフェロセン等を用いることができる。この場合、有機系リガンドは金属触媒に対して1~5当量用いることが好ましい。
- [0126] 反応は、塩基存在下でも塩基非存在下でも行うこともできるが、塩基存在下で反応を行う場合、塩基としては、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸 リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素化リチウム、水素化ナトリ

ウム、水素化カリウム、リン酸カリウム、リチウムビストリメチルシリルアミド、ナトリウムビストリメチルシリルアミド、カリウムビストリメチルシリルアミド、トリエチルアミン等を用いることができる。反応温度は0℃から150℃で、反応を行うことができる。

[0127] [工程A11]

化合物(10a)をシアノ化試薬と反応させ、化合物(14a)を得る工程である。 シアノ化試薬としては、具体的には例えばシアン化ナトリウム、シアン化カリウム等を 用いることができる。シアノ化試薬化合物は1~20当量用いることが好ましい。

[0128] 反応溶媒としては、例えばアセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、1, 4ージオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、メタノール、エタノール等を用いることができる。 反応温度は0℃から150℃の温度で反応を行うことができる

[0129] [工程A12]

化合物(14a)のシアノ基を加水分解して、化合物(15a)を得る工程である。反応条件としては、特に制限されるものではないが、シアノ基を加水分解してカルバモイル 基に変換する反応に一般的に用いられている条件下で行うことができる。

[0130] 反応溶媒としては、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、1, 4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、メタノール、エタノール、テトラヒドロフランとメタノールの混合溶媒等を用いることができる。

反応は、塩基存在下でも塩基非存在下でも行うこともできるが、塩基存在下で反応を行う場合、塩基としては、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化リチウム、アンモニア水等の塩基の水溶液を用いることができる。反応において過酸化水素水(好ましくは30%過酸化水素水)を加えて行うことができる。

反応温度は、0℃から150℃の温度で作用させて反応を行うことができる。

[0131] [工程A13]

化合物(16a)のR^{p3}を脱保護して、化合物(17a)を得る工程である。化合物(16a) として、化合物(11a)、(12a)、(14a)、(15a)などを用いることができる。

[0132] R^{P3}の脱保護反応の条件については、-NH-の保護基の脱離反応として、一般的に用いられている保護基を脱離させる反応条件下で行うことができる。

例えばR^{p3}がtーブトキシカルボニル基の場合は、無水塩化水素メタノール溶液、無水塩化水素エタノール溶液、無水塩化水素ジオキサン溶液、トリフルオロ酢酸、ギ酸等の酸存在下で反応を行うことができる。

化合物(10a)製造の別法である。

[0134] [工程A14]

化合物(18a)をクロル化して、化合物(19a)を得る工程である。

反応条件としては特に制限されるものではないが、クロル化に一般的に用いられている反応条件下で行うことができるが、例えばオキシ塩化リン等の溶媒中、0℃から150℃の温度で反応を行うことができる。クロル化剤は重量比で10~200倍用いることが好ましい。

[0135] なお、R^{P3}がtーブトキシカルボニル基など、オキシ塩化リンなどを用いる上記反応条件下で脱保護されてしまう場合、再び、保護基導入を行う。

保護の条件としては特に制限されるものではないが、tーブトキシカルボニル基の場合は、アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、1, 4ージオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等の溶媒中、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、炭酸水素カリウム、炭酸水素ナトウム、トリエチルアミン等の塩基の存在下、二炭酸ジーtーブチル等の-NH-の保護試薬を0℃から150℃の温度で作用させて得られる。

[0136] [工程A15]

化合物(19a)を部分加水分解して化合物(20a)を得る工程である。

反応は、酢酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウムなどの塩基存在下で行う。塩 基は1~10当量用いることが好ましい。反応溶媒としては、ジメチルスルホキシド、N ーメチルピロリドン、テトラヒドロフランまたは水などの溶媒あるいはこれらの混合溶媒を用いることができる。 反応温度は0℃から100℃で反応を行うことができる。

[0137] [工程A16]

化合物(20a)と化合物(21a)を反応させ、化合物(22a)を得る工程である。製造方法Aの[工程A2]と同様の条件で反応を行うことができる。

化合物(19a)製造の別法である。

[0139] [工程A17]

化合物(23a)[CAS No. 1076-22-8]と化合物(4a-2)を置換反応させることにより、化合物(24a)を得る工程である。

製造方法Aの[工程A4]と同様の条件で反応を行うことができる。

「工程A18]

化合物(24a)にハロゲン化剤を反応させ、化合物(25a)を得る工程である。 製造方法Aの[工程A5]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0140] 「工程A19]

化合物(25a)をクロル化して、化合物(26a)を得る工程である。

反応条件としては特に制限されるものではないが、化合物(25a)およびオキシ塩化 リン、五塩化リンまたはその混合物を溶媒中、もしくは無溶媒で0℃から150℃の温度 で反応を行うことができる。溶媒としては、例えばトルエン、アセトニトリル、ジクロロエ タン等を用いることができる。

[0141] [工程A20]

化合物(26a)と化合物(7a)を反応させて化合物(19a)を得る工程である

製造方法Aの[工程A6]と同様の反応条件で反応を行うことができる。

[0142] 製造方法B

[0143] [工程B1]

化合物(1b)をベンジル化した後に、糖鎖を切断して化合物(2b)を得る工程である。

反応条件としては、特に制限されるものではないが、アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、1, 4ージオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、メタノール、エタノール等の溶媒中、ベンジルブロミドを0℃から150℃の温度で作用させ、その後、3~10当量の塩酸を加えて、0℃から150℃の温度で作用させ、糖鎖部分を切断して得られる。ベンジルブロマイドは1~3当量用いることが好ましい。

[0144] [工程B2]

化合物(2b)にハロゲン化剤を反応させ、化合物(3b)を得る工程である。ハロゲン 化の反応条件としては、製造方法Aの[工程A5]と同様の条件で反応を行うことがで きる。

[0145] [工程B3]

化合物(3b)に化合物(4b)を反応させ、化合物(5b)を得る工程である。製造方法 Aの[工程A6]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0146] [工程B4]

化合物(5b)と化合物(5b-2)を反応させ、化合物(6b)を得る工程である。製造方法Aの[工程A2]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0147] [工程B5]

化合物(6b)のR^{p3}を脱保護して、化合物(7b)を得る工程である。製造方法Aの[工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

製造方法B-2

[0148] 上記製造方法Aの[工程A6]において、化合物(7a)のかわりに、H-T^{1a}で表わされる化合物(8b)を、[工程A6]と同様の条件下で反応させ、さらに上記[工程A7]〜 [工程A13]を適宜用いることにより、式

$$R^1$$
 N
 N
 N
 T^1
 $9b$

で表わされる化合物(9b)を得ることができる。

[0149] また、上記製造方法Bの[工程B3]において、化合物(3b)のかわりに、H-T^{1a}で表 わされる化合物(8b)を、[工程B3]と同様の条件下で反応させ、さらに上記[工程B4]~[工程B6]を適宜用いることにより、式

$$R^1$$
 N
 N
 N
 T^1
 $10b$

で表わされる化合物(10b)を得ることができる。化合物(8b)として好ましくは、ピペリジン-3-イルカルバミン酸 tーブチルエステルなどをあげることができる。

[0150] 製造方法C

WO 2005/053695 40 PCT/JP2004/014857

14c

[0151] [工程C1]

化合物(1c)と化合物(1c-2)を反応させ、化合物(2c)を得る工程である。製造方法Aの[工程A4]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0152] [工程C2]

化合物(1c)にエタノールを作用させ、化合物(3c)を得る工程である。

反応条件としては、特に制限されるものではないが、化合物(2c)のエタノール溶液中、硫酸、塩酸等の酸の存在下、加熱還流下で反応を行い、化合物(3c)を得ることができる。この場合、酸は1~2当量用いることが好ましい。

[0153] [工程C3]

化合物(2c)にエタノールを反応させ、化合物(4c)および(5c)を得る工程である。 製造方法Cの[工程C2]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0154] [工程C4]

化合物(3c)と化合物(3c-2)を反応させ、化合物(4c)および(5c)を得る工程である。製造方法Aの[工程A4]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0155] [工程C5]

化合物(4c)に化合物(6c)を反応させ、化合物(7c)を得る工程である。製造方法 Aの[工程A6]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0156] [工程C6]

化合物(7c)のチオアミド化反応により、化合物(8c)を得る工程である。反応溶媒としては、メタノール、エタノール、N, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、1, 4ージオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等を用いることができる。チオアミド化反応を行うチオアミド化試薬としては硫化アンモニウム、硫化ナトリウム、硫化水素等を用いることができる。チオアミド化試薬は2~10当量用いることが好ましい。チオアミド化反応を行う試薬として硫化水素を用いる場合、トリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下で反応を行う。反応温度は0℃から150℃で反応を行うことができる。

[0157] [工程C7]

化合物(8c)のメチル化試薬を反応させ、化合物(9c)を得る工程である。メチル化 試薬としては、テトラフルオロほう酸トリメチルオキソニウム、硫酸メチル、ヨウ化メチル 、亜燐酸トリメチルなどを用いることができる。メチル化試薬は1.0~1.5当量用いる ことが好ましい。

[0158] メチル試薬としてテトラフルオロほう酸トリメチルオキソニウムを用いる場合、ジクロロ メタン等のハロゲン系溶媒中、0℃から50℃の温度で反応を行い、化合物(9c)を得 ることができる。

メチル試薬として硫酸メチル、ヨウ化メチル、亜燐酸トリメチルを用いる場合、炭酸カリウム、トリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下反応を行い、化合物(9c)を得ることができる。この場合、塩基は1.0~1.5当量用いることが好ましい。反応溶媒としては、アセトン、N, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、1,4ージオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等を用いることができ、反応温度は0℃から100℃で反応を行うことができる。

[0159] [工程C8]

化合物(9c)を加水分解することにより、化合物(10c)を得る工程である。

WO 2005/053695 44 PCT/JP2004/014857

加水分解反応の条件としては、特に制限されるものではないが、エタノールと水の 混合溶媒中、硫酸、塩酸、pートルエンスルホン酸等の酸の存在下、0℃から80℃の 温度で、反応を行うことができる。この場合、酸は5~50当量用いることが好ましい。

[0160] なお、R^{p3}がtーブトキシカルボニル基など、上記反応条件下で脱保護されてしまう場合、再び、保護基導入を行う。保護基導入反応の条件としては特に制限されるものではないが、tーブトキシカルボニル基の場合は、ジクロロメタン、クロロホルム、N, Nージメチルホルアミド、テトラヒドロフラン等の溶媒中、ピリジン、4-アミノピリジン、トリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下、0℃から80℃の温度で、二炭酸-tーブチル等の試薬を用いて反応を行うことができる。この場合、塩基は2〜3当量用いることが好ましい。

[0161] [工程C9]

化合物(10c)に還元剤と反応させ、化合物(11c)を得る工程である。

還元反応の反応条件としては、特に制限されるものではないが、ベンゼン、エタノール、2ープロパノール、アセトン等の溶媒中、ラネーニッケルの存在下、0℃から50℃の温度で、水素を作用させるか、またはメタノール、エタノール、2ーメチルー2ープロパノールの溶媒、もしくは水ーテトラヒドロフランの混合溶媒中、0℃から50℃の温度で、水素化ほう素ナトリウム等の還元剤を作用させるか、または、メタノール、エタノール、2ーメチルー2ープロパノール等の溶媒中、0℃から50℃の温度で、1~5当量の酢酸水銀等の水銀塩の存在下、水素化ほう素ナトリウム等の還元剤を作用させることにより、反応を行うことができる。還元剤は2~3当量用いることが好ましい。

[0162] [工程C10]

化合物(11c)を酸化反応に付すことにより、化合物(12c)を得る工程である。 酸化反応が、二酸化マンガン、クロロクロム酸ピリジニウム、二クロム酸ピリジニウム 等の酸化剤を用いる場合、反応溶媒としてはジクロロメタン、クロロホルム等を用い、2 0℃から80℃の温度で反応を行い、化合物(12c)を得ることができる。また、スワン反 応など一級アルコールからアルデヒドへの酸化反応に一般的に用いられている条件 で行い、化合物(12c)を得ることができる。酸化剤は5~20当量用いることが好まし い。

[0163] [工程C11]

化合物(12c)に化合物(13c)を反応させ、化合物(17c)を得る工程である。この場合、化合物(13c)は2~10当量用いることが好ましい。

反応条件としては、特に制限されるものではないが、メタノール、エタノール、1-メ チルー2ーピロリドン、1, 4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等の溶媒 中かまたは、無溶媒で、(12c)および(13c)を混合し、20℃から150℃の温度で反 応を行い、化合物(17c)を得ることができる。

[0164] [工程C12]

化合物(12c)にヒドラジンを反応させ、化合物(15c)を得る工程である。製造方法 Cの[工程C11]と同様の条件で反応を行うことができる。ヒドラジンは2〜10当量用い ることが好ましい。

[0165] [工程C13]

化合物(15c)と化合物(16c)を置換反応させることにより、化合物(17c)を得る工程である。製造方法Aの[工程A2]と同様の条件で反応を行うことができる。化合物(16c)は1~3当量用いることが好ましい。

[0166] [工程C14]

化合物(17c)のR^{p3}を脱保護して、化合物(14c)を得る工程である。 製造方法Aの[工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0167] [工程C15]

化合物(5c)に化合物(6c)を反応させ、化合物(18c)を得る工程である。製造方法 Aの[工程A6]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0168] 「工程C16]

化合物(18c)の加水分解反応により、化合物(19c)を得る工程である。 加水分解反応の反応条件として、特に制限されるものではないが、例えば、化合物(18c)を塩基存在下、0℃から100℃の温度で反応を行い、化合物(19c)を得ることができる。

[0169] 反応溶媒としては、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水あるいはこれらの 混合溶媒等を用いることができる。塩基としては、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、 水酸化カリウム等を用いることができる。塩基は1~2当量用いることが好ましい。

[0170] [工程C17]

化合物(19c)に還元剤を反応させ、化合物(20c)を得る工程である。 還元反応の反応条件としては、カルボン酸からメチルアルコールへの還元反応に一 般的に用いられている反応条件で行うことができる。

- [0171] 還元剤としては、ボランーテトラヒドロフラン錯体、ボランメチルスルフィド錯体等のボラン誘導体または水素化ほう素ナトリウム等を用いることができる。 還元剤は5~30当量用いることが好ましい。
- [0172] 還元剤としてボラン誘導体を用いる場合、反応溶媒として1, 4-ジオキサン、テトラヒ ドロフラン、ジメトキシエタン等を用い、-78℃から35℃で反応を行い、化合物(20c) を得ることができる。
- [0173] または還元剤として水素化ほう素ナトリウムを用いる場合、まず化合物(19c)とクロロギ酸イソブチル等の活性化剤と-78℃から20℃の温度で反応を行う。次いで-78℃から35℃の温度で水素化ほう素ナトリウム等の還元剤を作用させ、化合物(20c)を得ることができる。反応溶媒として1、4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等を用いることができる。

「0174] 「工程C18]

化合物(20c)のチオアミド化反応により、化合物(21c)を得る工程である。製造方法Cの[工程C6]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0175] 「工程C19]

化合物(21c)を塩基存在下、シリル化剤と反応させ、化合物(22c)を得る工程である。

反応溶媒としては、ジクロロメタン、N, N-ジメチルホルムアミド、1, 4-ジオキサン、 テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等を用いることができる。塩基としてはイミダゾール 、ピリジン、4-ジメチルアミノピリジン、トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチル アミン等を用いることができる。シリル化剤としてはt-ブチルジメチルクロロシラン、t-ブチルクロロジフェニルシラン等を用いることができる。塩基は1.0~1.5当量、シリ ル化剤は1.0~1.5当量用いることが好ましい。反応温度は0℃から80℃で反応を 行うことができる。

[0176] [工程C20]

化合物(22c)のメチル化により、化合物(23c)を得る工程である。 製造方法Cの[工程C7]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0177] [工程C21]

化合物(23c)を加水分解することにより、化合物(24c)を得る工程である。 加水分解反応の条件としては、特に制限されるものではないが、エタノールと水の 混合溶媒中、硫酸、塩酸、pートルエンスルホン酸などの酸の存在下、50℃から100 ℃の温度で反応を行い、化合物(24c)を得ることができる。

[0178] こうした反応条件が一R^{p3}の脱保護を伴う場合、一NH-を保護反応により再保護する。特に制限されるものではないが、例えば、具体例として、R^{p3}がtーブトキシカルボニル基を示す場合、ジクロロメタン、クロロホルム、N, N-ジメチルホルアミド、テトラヒドロフラン等の溶媒中、ピリジン、4-アミノピリジン、トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下、0℃から80℃の温度で、二炭酸-t-ブチル等の試薬を用いて反応を行うことができる。

[0179] 製造方法D

WO 2005/053695 48 PCT/JP2004/014857

[0180] [工程D1]

化合物 (1d) と化合物 (1d-2) を反応させることにより、化合物 (2d) を得る工程である。

化合物(1d-2)としては、具体的に例えば、ヨードメタン、ヨードエタン、ヨードプロパン、ベンジルブロミド、2-ブロモアセトフェノン、クロロメチルベンジルエーテル、ブロモアセトニトリル等のアルキルハライド、アリルブロミド、1-ブロモー3-メチルー2-ブテン等のアルケニルハライド、またはプロパルギルブロミド、1-ブロモー2-ブチン等のアルキニルハライドを用いることができる。化合物(1d-2)は1-1.5当量用いることが好ましい。

[0181] 反応溶媒としては、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン、テトラヒドロフラン、1, 2-ジメトキシエタン、1, 4-ジオキサン、ジクロロメタンなどを用いることができる。 反応は、塩基存在下でも塩基非存在下でも行うこともできるが、塩基存在下で反

応を行う場合、塩基としては、1,8-ジアザビシクロ[5,4,0]ウンデセン、トリエチルアミン、N,N-ジイソプロピルエチルアミン、水素化ナトリウム等を用いることができる。 この場合、塩基を1~1.5当量用いることが好ましい。反応温度は0℃から150℃で反応を行うことができる。

[0182] [工程D2]

化合物(2d)に亜硝酸塩を作用させることにより、化合物(3d)を得る工程である。 反応溶媒としては、N, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、テトラヒドロフラン、1, 2ージメトキシエタン、1, 4ージオキサン等の溶媒と水との混合溶媒を用いることができる。 亜硝酸塩として亜硝酸ナトリウム、亜硝酸カリウム等を用いることができる。 亜硝酸塩は3~5当量用いることが好ましい。 反応温度は20℃から120℃で反応を行うことができる。

[0183] [工程D3]

化合物(3d)とアンモニアを反応させることにより、化合物(4d)を得る工程である。 アンモニアは10~20当量用いることが好ましい。

反応条件としては、メタノール、エタノール、1,4-ジオキサン等の溶媒中、20℃か 6200℃の温度で、反応を行うことができる。

[0184] [工程D4]

化合物(4d)を水素雰囲気下あるいは2~3当量のヒドラジン存在下、金属触媒を用いて、接触還元を行うことにより、化合物(5d)を得る工程である。

反応溶媒としては、メタノール、エタノール、N, N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、1, 2-ジメトキシエタン、1, 4-ジオキサン、水、またはこれらの混合溶媒を用いることができる。 金属触媒としては、パラジウム炭素、酸化白金、ラネーニッケル等を用いることができる。 金属触媒は質量比で0. 5-10%の量を用いることが好ましい。 反応温度は0℃から150℃の温度で反応を行うことができる。

[0185] [工程D5]

化合物(5d)にオルトギ酸エステルを反応させることにより、化合物(6d)を得る工程である。

反応は、無水酢酸等のカルボン酸無水物の存在下で行う。オルトギ酸エステルとし

ては、オルトギ酸メチル、オルトギ酸エチルなどを用いることができる。オルトギ酸エステルは質量比で1~20倍の量、カルボン酸無水物は3~10当量用いることが好ましい。反応温度は20℃から200℃で行うことができる

[0186] [工程D6]

化合物(6d)の1位のNH基を保護し、化合物(7d)を得る工程である。

保護剤としてはN, N-ジメチルスルファモイルクロライド、塩化トリチル、二炭酸ジーt ーブチル、ベンジルブロマイド等を用いることができる。保護剤は1~1.5当量用いることが好ましい。反応溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、トルエン、N, N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン等を用いることができる。塩基としては、ピリジン、4-ジメチルアミノピリジン、1,8-ジアザビシクロ[5,4,0]ウンデセン、トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン等を用いることができる。塩基は通常1.2当量用いることが好ましいが、保護剤が二炭酸ジーtーブチルの場合0.005~0.1当量の4-ジメチルアミノピリジンを用いることが好ましい。反応温度は20℃から200℃で反応を行うことができる。

[0187] 「工程D7]

化合物(7d)のクロル化により、化合物(8d)を得る工程である。

反応条件としては、特に制限される物ではないが、例えば以下のように行う。化合物(7d)を-100℃から20℃の温度で塩基を反応させ、次いでクロル化試薬を作用させ、化合物(8d)を得ることができる。またクロル化試薬の存在下で塩基を反応させ、化合物(8d)を得ることができる。反応溶媒としては、例えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、1、2-ジメトキシエタン、1、4-ジオキサン等を用いることができる。塩基としてはn-ブチルリチウム、t-ブチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムビス(トリメチルシリル)アミド、マグネシウムジイソプロピルアミド等を用いることができる。塩基は1~1、5当量用いることが好ましい。クロル化試薬としては、ヘキサクロロエタン、N-クロロこはく酸イミド等を用いることができる。クロル化試薬は1~3当量用いることが好ましい。

[0188] 「工程D8]

化合物(8d)に化合物(9d)を反応させ、化合物(10d)を得る工程である。製造方

法Aの[工程A6]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0189] [工程D9]

化合物(10d)と化合物(10d-2)を置換反応させることにより、化合物(11d)を得る工程である。製造方法Aの「工程A4」と同様の条件で反応を行うことができる。

[0190] [工程D10]

化合物(11d)のR^{p3}を脱保護して、化合物(12d)を得る工程である。製造方法Aの[工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0191] [工程D11]

化合物(11d)の5位置換の脱アルキル化反応により、化合物(13d)を得る工程である。脱アルキル化反応の反応条件としては、特に制限されるものではないが、例えば、以下のように行うことができる。

[0192] R¹がベンジルオキシメチルの場合、化合物(11d)のジクロロメタン等の溶液中、-1 00℃から20℃の温度で、3~10当量の三臭化ほう素または三塩化ほう素等を反応させて、化合物(13d)を得ることができる。

こうした反応条件がR^{p3}の脱保護を伴う場合、-NH-を保護反応により再保護する。 特に制限されるものではないが、例えば、具体例として、R^{p3}がt-ブトキシカルボニル 基を示す場合、ジクロロメタン、クロロホルム、N, N-ジメチルホルアミド、テトラヒドロフ ラン等の溶媒中、ピリジン、4-アミノピリジン、トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピル エチルアミン等の塩基の存在下、0℃から80℃の温度で、二炭酸ジーt-ブチル等の 試薬を用いて反応を行うことができる。

[0193] [工程D12]

化合物(13d)と化合物(13d-2)を反応させることにより、化合物(14d)を得る工程である。製造方法Dの[工程D1]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0194] [工程D13]

化合物(14d)のR^{p3}を脱保護して、化合物(12d)を得る工程である。製造方法Aの[工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。 化合物(11d)製造の別法である。

[0196] 「工程D14]

化合物(8d)を脱保護して、化合物(15d)を得る工程である。

脱保護の方法は保護基に合わせて一般的に用いられている条件にて反応を行うことができる。例えばtーブトキシカルボニル基の場合は、テトラヒドロフラン、N, Nージメチルホルムアミド、メタノール、エタノール、水あるいはこれらの混合溶媒中、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム、アンモニアなどの塩基を、0℃から100℃で作用させて脱保護することができる。なお前工程のクロル化の反応の後処理でこれらの溶媒、塩基を加えることによって化合物(8d)を単離することなく脱保護することもできる。

[0197] [工程D15]

化合物(15d)にXを導入して化合物(16d)を得る工程である。

反応条件としては、製造方法Aの[工程A4]と同様にX-U²を反応させることができる

またアルコール(X-OH)を光延反応によって導入することもできる。すなわち、テトラヒドロフラン等の溶媒中、アルコール(X-OH)とアゾジカルボン酸ジアルキルエステル、トリフェニルホスフィンを-70度から50度で反応させることにより化合物(16d)を得ることができる。

[0198] [工程D16]

化合物(16d)と化合物(9d)を反応させて、化合物(11d)を得る工程である。 製造方法Aの[工程A6]と同様の条件で行うことができる。

[0199] 製造方法E

上記製造方法Cの[工程C5]または[工程C15]において、化合物(6c)のかわりに

、H-T^{1a}で表わされる化合物(8b)を、[工程C5]と同様の条件下で反応させ、さらに上記[工程C6]~[工程C21]を適宜用いることにより、式

で表わされる化合物(1e)を得ることができる。

[0200] 上記製造方法Dの[工程D8]において、化合物(9d)のかわりに、H-T^{1a}で表わされる化合物(8b)を、[工程D8]と同様の条件下で反応させ、さらに上記[工程D9]〜 [工程D13]を適宜用いることにより、式

$$R^1$$
 N
 N
 T^1
 $1e$

で表わされる化合物(1e)を得ることができる。

[0201] 製造方法F

[0202] [工程F1]

化合物(1f)のエステル基を加水分解して、化合物(2f)を得る工程である。製造方法Cの[工程C16]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0203] 「工程F2]

化合物(2f)のR^{p3}を脱保護して、化合物(3f)を得る工程である。製造方法Aの[工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0204] 製造方法G

[0205] [工程G1]

化合物(1g)のニトロ基を還元して、化合物(2g)を得る工程である。

反応溶媒としては、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水等、あるいはこれら の混合溶媒を用いることができる。還元剤としては、鉄、錫、亜鉛等を用いることがで きる。触媒としては塩酸、または塩化アンモニウム等のアンモニウム塩を用いることが できる。反応温度は20℃から120℃で反応を行うことができる。

[0206] [工程G2]

化合物(2g)のR^{p3}を脱保護して、化合物(3g)を得る工程である。製造方法Aの[工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0207] 製造方法H

[0208] [工程H1]

化合物(1h)のニトリル基を加水分解して、化合物(2h)を得る工程である。

反応条件としては、特に制限される物ではないが、例えば以下のように行う。化合物(1h)を-20℃から50℃の温度で塩基の存在下、過酸化水素を反応させ、化合物(2h)を得ることができる。溶媒としては、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水あるいはこれらの混合溶媒等を用いることができる。塩基としては、アンモニアまたはトリエチルアミン等のアルキルアミンを用いることができる。

[0209] [工程H2]

化合物(2h)のR^{p3}を脱保護して、化合物(3h)を得る工程である。製造方法Aの[工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0210] 製造方法I

[0211] [工程I1]

化合物(1i)にアルキル金属剤またはアリール金属剤を反応させ化合物(2i)を得る工程である。

反応条件としては、特に制限される物ではないが、例えば以下のように行う。化合物(1i)に−100℃から100℃の温度で、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等の溶媒中、アルキルリチウム、アリールリチウム、アルキルグリニヤール、アリールグリニヤール等を反応させることができる。または、0℃から50℃の温度で、N, N-ジメチルホルムアミド、1-メチルー2-ピロリドン等の溶媒中、アリキル亜鉛、アリール亜鉛を反応させることができる。

[0212] [工程I2]

化合物(2i)を酸化して化合物(3i)を得る工程である。

酸化剤としては、一般的にアルコールの酸化に用いられている試薬を用いることができる。具体的には例えば、ジクロロメタン、クロロホルム等の溶媒中、20℃から100℃までの温度で、二酸化マンガンを用いることができる。または、ジメチルスルホキシド等の溶媒中、20℃から100℃までの温度で、三酸化硫黄ピリジンを用いることもできる。または、ジクロロメタン、クロロホルム等の溶媒中、-50℃から50℃の温度で、デスーマーチン パーヨーディナン(Dess-Martin periodinane)を用いることができる。

[0213] [工程I3]

化合物(3i)にヒドラジンを反応させ、化合物(4i)を得る工程である。製造方法Cの[工程C12]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0214] [工程14]

化合物(4i)と化合物(5i)を置換反応させることにより、化合物(6i)を得る工程である。製造方法[工程A2]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0215] [工程15]

化合物(6i)のR^{p3}を脱保護して、化合物(7i)を得る工程である。製造方法Aの[工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

「0216] 「工程16]

式中の化合物(7i)のR¹がHの場合、化合物(4i)のR^{p3}を脱保護して、化合物(7i)を得る工程である。製造方法Aの[工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる

[0217] 製造方法I

[0218] [工程J1]

触媒の存在下、化合物(1j)にシアノ化剤を反応させ、化合物(2j)を得る工程である。

シアノ化剤としては、シアン化ナトリウム、シアン化カリウム等を用いることができる。 触媒としては酢酸等を用いることができる。溶媒としては、例えばアセトニトリル等を用いることができる。 反応温度は0℃から100℃で反応を行うことができる。

[0219] 「工程[2]

化合物(2j)のニトリル基を加水分解して、化合物(3j)を得る工程である。製造方法 Hの[工程H1]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0220] [工程J3]

化合物(3j)の水酸基を酸化して、化合物(4j)を得る工程である。製造方法Iの[工程I2]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0221] [工程]4]

化合物(4j)に化合物(5j)を反応させ、化合物(6j)を得る工程である。製造方法Cの[工程C11]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0222] [工程15]

化合物(6j)のR^{p3}を脱保護して、化合物(7j)を得る工程である。製造方法Aの[工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0223] [工程]6]

化合物(6j)のカルバモイル基を塩基の存在下、脱水して、化合物(8j)を得る工程である。

脱水剤として、例えばオキシ塩化リンを用いることができる。塩基としてはトリエチルアミン等のアルキルアミンを用いることができる。溶媒としてはジクロロメタン、クロロホルム等を用いることができる。または無溶媒で反応を行うことができる。反応温度は、0℃から100℃で反応を行うことができる。

[0224] [工程]7]

化合物(8j)のR¹³を脱保護して、化合物(9j)を得る工程である。製造方法Aの[工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0225] 製造方法K

[0226] [工程K1]

化合物(1k)と化合物(2k)を置換反応させることにより、化合物(3k)を得る工程で

ある。製造方法Aの[工程A2]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0227] [工程K2]

化合物(3k)と化合物(4k)を置換反応させることにより、化合物(5k)を得る工程である。

反応条件としては、特に制限されるものではないが、メタノール、エタノール、1-メ チルー2-ピロリドン、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等の溶媒 中、または無溶媒で、(3k)および(4k)を混合し、20℃から200℃の温度で反応を 行い、化合物(5k)を得ることができる。

[0228] [工程K3]

化合物(5k)のクロル化により、化合物(6k)を得る工程である。製造方法Dの[工程 D7]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0229] [工程K4]

化合物(6k)に化合物(7k)を反応させ、化合物(8k)を得る工程である。製造方法 Aの[工程A6]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0230] 「工程K5]

化合物(8k)のR¹⁵を脱保護して、化合物(9k)を得る工程である。

R[™]の脱保護反応の条件としては、NH基保護基の脱離反応として、一般的に用いられている条件で行うことができる。

例えば、R^{p5}がベンジル基の場合、液化アンモニア中で、-78℃から-30℃の反応 温度で、リチウム、ナトリウム等の金属を用いて反応を行うことができる。

[0231] [工程K6]

化合物(9k)と化合物(10k)を置換反応させ、化合物(11k)を得る工程である。製造方法Aの[工程A4]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0232] [工程K7]

化合物(11k)のR^{p3}を脱保護して、化合物(12k)を得る工程である。製造方法Aの [工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0233] 製造方法L

[0234] [工程L1]

化合物(11)と化合物(21)を酸化剤の存在下で反応させ、化合物(31)を得る工程である。

酸化剤としては、塩化鉄(III)等の塩を用いることができる。溶媒としては、メタノール、エタノール、水等を用いることができる。反応温度は20℃から100℃で反応を行うことができる。

[0235] こうした反応条件がN-R^{P3}の脱保護を伴う場合、アミノ基を保護反応により再保護する。特に制限される物ではないが、例えば、具体例として、Pro3がt-ブトキシカルボニル基を示す場合、ジクロロメタン、クロロホルム、N, N-ジメチルホルアミド、テトラヒドロフラン等の溶媒中、ピリジン、4-アミノピリジン、トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下、0℃から80℃の温度で、二炭酸ジーt-ブチル等の試薬を用いて反応を行うことができる。

[0236] [工程L2]

化合物(31)と化合物(41)を反応させ、化合物(51)を得る工程である。製造方法Aの[工程A4]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0237] [工程L3]

化合物(51)のR^{p3}を脱保護して、化合物(61)を得る工程である。製造方法Aの[工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0238] 製造方法M

[0239] [工程M1]

化合物(1m)に化合物(2m)を反応させ、化合物(3m)を得る工程である。製造方法Aの[工程A6]と同様の条件で行うことができる。

[0240] [工程M2]

化合物(3m)と化合物(4m)を反応させ、化合物(5m)を得る工程である。製造方法Aの[工程A4]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0241] [工程M3]

化合物(5m)のR^{p3}を脱保護して、化合物(6m)を得る工程である。製造方法Aの[工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0242] 製造方法N

[0243] [工程N1]

化合物(1n)にアリルアミンを反応させ、化合物(2n)を得る工程である。

反応温度は20℃から150℃で反応を行うことができる。反応溶媒としては、メタノール、エタノール、水またはこれらの混合溶媒等を用いることができる。

[0244] [工程N2]

化合物(2n)をクロル化しながら、還元することにより、化合物(3n)を得る工程である。

還元剤としては、塩化錫等の錫塩を用いることができる。溶媒としては濃塩酸を用いることができる。 反応温度は20℃から150℃で反応を行うことができる。

[0245] [工程N3]

化合物(3n)に炭酸N, N' ージスクシンイミジルを反応させることにより、化合物(4n)を得る工程である。

反応はアセトニトリル、テトラヒドロフラン等の溶媒を用いることができる。反応温度と しては、20℃から100℃で行うことができる。

[0246] [工程N4]

化合物(4n)と化合物(5n)を反応させ、化合物(6n)を得る工程である。製造方法 Aの[工程A4]と同様の条件で反応を行うことができる。

「0247] [工程N5]

化合物(6n)のアリル基を脱離させて化合物(7n)を得る工程である。

反応条件としては、特に制限されるものではないが、例えば、テトラヒドロフラン、1, 4-ジオキサン、1, 2-ジメトキシエタン、水等の溶媒中、20℃から100℃で、オスミウム酸および過ヨウ素酸ナトリウムを作用させ、化合物(7n)を得ることができる。

[0248] [工程N6]

化合物(7n)をクロル化して、化合物(8n)を得る工程である。

反応条件としては、特に制限されるものではないが、クロル化に一般的に用いられている反応条件で行うことができる。例えば、オキシ塩化リン等の溶媒中、五塩化リンの試薬を、0℃から150℃の温度で作用させて、化合物(8n)を得ることができる。

[0249] [工程N7]

化合物(8n)に化合物(9n)を反応させることにより、化合物(10n)を得る工程であ

る。製造方法Aの[工程A6]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0250] [工程N8]

化合物(10n)のR^{p3}を脱保護して、化合物(11n)を得る工程である。製造方法Aの [工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0251] 製造方法O

[0252] [工程O1]

化合物(1o)の水酸基を酸化して、化合物(2o)を得る工程である。製造方法Iの[工

程I2]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0253] [工程O2]

化合物(2o)とジエチルホスホノ酢酸エチルを塩基の存在下で反応させ、化合物(3 o)を得る工程である。

塩基としては、水素化ナトリウム、リチウムジイソプロピルアミド等を用いることができる。溶媒としては例えば、テトラヒドロフラン、N, N-ジホルムアミド等を用いることができる。 反応温度としては、0℃から100℃で反応を行うことができる。

[0254] [工程O3]

化合物(3o)のエステルを加水分解して、化合物(4o)を得る工程である。製造方法 Cの[工程C16]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0255] [工程O4]

化合物(4o)に塩基の存在下、ジフェニルホスホン酸アジドを反応させ、化合物(5o)を得る工程である。

反応溶媒としては、トルエン、tーブタノール、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン等を用いることができる。塩基としては、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン等の三級アミンを用いることができる。反応温度としては、一50℃から50℃で反応を行うことができる。

[0256] 「工程O5]

化合物(5o)を転位させ、化合物(6o)を得る工程である。 反応条件としては、tーブタノール中で50℃から100℃で行うことができる。

[0257] [工程O6]

化合物(6o)のニトリル基を加水分解して、化合物(7o)を得る工程である。製造方法Hの[工程H1]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0258] [工程O7]

化合物(7o)に酸を作用させ、化合物(8o)を得る工程である。

酸としては、塩酸、硫酸、トリフルオロ酢酸等を用いることができる。溶媒としては、メ タノール、エタノール、1,4-ジオキサン、水またはこれらの混合溶媒等を用いること ができる。 反応温度としては、0℃から50℃で反応を行うことができる。

[0259] 製造方法P

[0260] [工程P1]

化合物(1p)を保護して、化合物(2p)を得る工程である。

NH基保護試薬としては、一般的にNH基保護基導入に用いられている試薬を用いることができるが、例えば、具体例として、R^{p3}がtーブトキシカルボニル基を示す場合、ジクロロメタン、クロロホルム、N, Nージメチルホルアミド、テトラヒドロフラン等の溶媒中、ピリジン、4ーアミノピリジン、トリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下、0℃から80℃の温度で、二炭酸ジーtーブチル等の試薬を用いて反応を行うことができる

[0261] 「工程P2]

化合物(2p)と化合物(3p)を反応させ、化合物(4p)を得る工程である。製造方法Aの[工程A2]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0262] 「工程P3]

化合物(4p)のR^{p3}を脱保護して、化合物(5p)を得る工程である。製造方法Aの[工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0263] 製造方法Q

[0264] [工程Q1]

化合物(1q)を加水分解して、(2q)を得る工程である。

反応溶媒として、テトラヒドロフラン、メタノール、エタノール等を用いることができる。 酸としては、塩酸、硫酸等の無機酸を用いることができる。反応温度としては、0℃か ら100℃で反応を行うことができる。

[0265] 「工程Q2]

化合物(2q)の水酸基を酸化して、化合物(3q)を得る工程である。製造方法Iの[工程I2]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0266] [工程Q3]

化合物(3q)に塩基の存在下、ベンジルオキシカルボニルアミノー(ジメトキシホスホリル)ー酢酸 メチルエステルを反応させ、化合物(4q)を得る工程である。

塩基としては、水素化ナトリウム、tーブトキシカリウム、8-ジアザビシクロ[5. 4. 0]-7-ウンデセン等を用いることができる。溶媒としては、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン、N, N-ジメチルホルムアミドを用いることができる。反応温度としては、0℃から100℃で反応を行うことができる。

[0267] [工程Q4]

化合物(4q)にナトリウムメトキシドを反応させ、化合物(5q)を得る工程である。 溶液としてはメタノールを用いることができる。反応温度としては、0℃から80℃で反応を行うことができる。

[0268] [工程Q5]

化合物(5q)と化合物(6q)を反応させ、化合物(7q)を得る工程である。製造方法Aの[工程A2]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0269] [工程Q6]

化合物(7q)に酸を作用させ、化合物(8q)を得る工程である。製造方法Oの[工程 O7]と同様の条件で反応を行うことができる。

[0270] [工程Q7]

化合物(8q)のR^{p3}を脱保護して、化合物(9q)を得る工程である。製造方法Aの[工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

WO 2005/053695 71 PCT/JP2004/014857

[0271] [工程Q8]

化合物(7q)をアンモニアと反応させ、化合物(10q)を得る工程である。 反応溶液としては、メタノール、エタノール、水等を用いることができる。 反応温度と しては、20℃から150℃で反応を行うことができる。

[0272] [工程Q9]

化合物(10q)のR^{p3}を脱保護して、化合物(11q)を得る工程である。製造方法Aの [工程A13]と同様の条件で反応を行うことができる。

- [0273] 前記式(I)においてZ¹が-NR²-で表され、Z²がカルボニル基である化合物は、たとえば、欧州特許出願第1338595号(A2)に記載の方法により製造することができる
- [0274] 以上が本発明にかかる化合物(I)の製造方法の代表例であるが、本発明化合物の製造における原料化合物・各種試薬は、塩や水和物あるいは溶媒和物を形成していてもよく、いずれも出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されない。用いる溶媒についても、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないことは言うまでもない。本発明に係る化合物(I)がフリー体として得られる場合、前記の化合物(I)が形成していてもよい塩またはそれらの水和物の状態に常法に従って変換することができる。
- [0275] 本発明に係る化合物(I)が化合物(I)の塩または化合物(I)の水和物として得られる場合、前記の化合物(I)のフリー体に常法に従って変換することができる。
- [0276] また、本発明に係る化合物(I)について得られる種々の異性体(例えば幾何異性体、不斉炭素に基づく光学異性体、回転異性体、立体異性体、互変異性体、等)は、通常の分離手段、例えば再結晶、ジアステレオマー塩法、酵素分割法、種々のクロマトグラフィー(例えば薄層クロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、ガスクロマトグラフィー、等)を用いることにより精製し、単離することができる。
- [0277] 本発明にかかる化合物もしくはその塩またはそれらの水和物は、慣用されている方法により錠剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、被覆錠剤、カプセル剤、シロップ剤、トローチ剤、吸入剤、坐剤、注射剤、軟膏剤、眼軟膏剤、点眼剤、点鼻剤、点耳剤、パップ剤

WO 2005/053695 72 PCT/JP2004/014857

、ローション剤等として製剤化することができる。

製剤化には通常用いられる賦形剤、結合剤、滑沢剤、着色剤、矯味矯臭剤や、および必要により安定化剤、乳化剤、吸収促進剤、界面活性剤、pH調製剤、防腐剤、抗酸化剤などを使用することができ、一般に医薬品製剤の原料として用いられる成分を配合して常法により製剤化される。

[0278] 例えば経口製剤を製造するには、本発明にかかる化合物またはその薬理学的に許 容される塩と賦形剤、さらに必要に応じて結合剤、崩壊剤、滑沢剤、着色剤、矯味矯 臭剤などを加えた後、常法により散剤、細粒剤、顆粒剤、錠剤、被覆錠剤、カプセル 剤等とする。これらの成分としては例えば、大豆油、牛脂、合成グリセライド等の動植 物油;流動パラフィン、スクワラン、固形パラフィン等の炭化水素;ミリスチン酸オクチ ルドデシル、ミリスチン酸イソプロピル等のエステル油:セトステアリルアルコール、ベ ヘニルアルコール等の高級アルコール;シリコン樹脂;シリコン油;ポリオキシエチレン 脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステル、ポリオキシ エチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン硬化ひまし油、ポリオキシエ チレンポリオキシプロピレンブロックコポリマー等の界面活性剤:ヒドロキシエチルセル ロース、ポリアクリル酸、カルボキシビニルポリマー、ポリエチレングリコール、ポリビニ ルピロリドン、メチルセルロースなどの水溶性高分子:エタノール、イソプロパノールな どの低級アルコール;グリセリン、プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ソル ビトールなどの多価アルコール;グルコース、ショ糖などの糖;無水ケイ酸、ケイ酸アル ミニウムマグネシウム、ケイ酸アルミニウムなどの無機粉体、 精製水などがあげられる 。賦形剤としては、例えば乳糖、コーンスターチ、白糖、ブドウ糖、マンニトール、ソル ビット、結晶セルロース、二酸化ケイ素などが、結合剤としては、例えばポリビニルア ルコール、ポリビニルエーテル、メチルセルロース、エチルセルロース、アラビアゴム、 トラガント、ゼラチン、シェラック、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシプロ ピルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリプロピレングリコール・ポリオキシエチレン・ ブロックポリマー、メグルミンなどが、崩壊剤としては、例えば澱粉、寒天、ゼラチン末 、結晶セルロース、炭酸カルシウム、炭酸水素ナトリウム、クエン酸カルシウム、デキス トリン、ペクチン、カルボキシメチルセルロース・カルシウム等が、滑沢剤としては、例

えばステアリン酸マグネシウム、タルク、ポリエチレングリコール、シリカ、硬化植物油 等が、着色剤としては医薬品に添加することが許可されているものが、矯味矯臭剤と しては、ココア末、ハッカ脳、芳香散、ハッカ油、竜脳、桂皮末等が用いられる。

- [0279] これらの錠剤・顆粒剤には糖衣、その他必要により適宜コーティングすることはもちるん差支えない。また、シロップ剤や注射用製剤等の液剤を製造する際には、本発明にかかる化合物またはその薬理学的に許容される塩にpH調整剤、溶解剤、等張化剤などと、必要に応じて溶解補助剤、安定化剤などを加えて、常法により製剤化する。
- [0280] 外用剤を製造する際の方法は限定されず、常法により製造することができる。すなわち製剤化にあたり使用する基剤原料としては、医薬品、医薬部外品、化粧品等に通常使用される各種原料を用いることが可能である。使用する基剤原料として具体的には、例えば動植物油、鉱物油、エステル油、ワックス類、高級アルコール類、脂肪酸類、シリコン油、界面活性剤、リン脂質類、アルコール類、多価アルコール類、水溶性高分子類、粘土鉱物類、精製水などの原料が挙げられ、さらに必要に応じ、pH調整剤、抗酸化剤、キレート剤、防腐防黴剤、着色料、香料などを添加することができるが、本発明にかかる外用剤の基剤原料はこれらに限定されない。また必要に応じて分化誘導作用を有する成分、血流促進剤、殺菌剤、消炎剤、細胞賦活剤、ビタミン類、アミノ酸、保湿剤、角質溶解剤等の成分を配合することもできる。なお上記基剤原料の添加量は、通常外用剤の製造にあたり設定される濃度になる量である。
- [0281] 本発明にかかる化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を投与する場合、その 形態は特に限定されず、通常用いられる方法により経口投与でも非経口投与でもよ い。例えば錠剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤、シロップ剤、トローチ剤、吸入剤、坐剤 、注射剤、軟膏剤、眼軟膏剤、点眼剤、点鼻剤、点耳剤、パップ剤、ローション剤など の剤として製剤化し、投与することができる。本発明にかかる医薬の投与量は、症状 の程度、年齢、性別、体重、投与形態・塩の種類、疾患の具体的な種類等に応じて 適宜選ぶことができる。
- [0282] 投与量は患者の、疾患の種類、症状の程度、患者の年齢、性差、薬剤に対する感受性差などにより著しく異なるが、通常成人として1日あたり、約0.03-1000mg、好

ましくは0. 1-500mg、さらに好ましくは0. 1-100mgを1日1-数回に分けて投与する。注射剤の場合は、通常約 1μ g/kg -3000μ g/kgであり、好ましくは約 3μ g/kg -1000μ g/kgである。

なお本明細書において引用された全ての先行技術文献は、参照として本明細書に 組み入れられる。

図面の簡単な説明

[0283] 図1は、免疫を行ったマウスに対して試験化合物1Xを投与したときのEAE症状の時間的変化を、コントロール(メチルセルロース溶液投与群)および正常マウス(非免疫マウス)と比較したグラフである。

図2は、免疫を行ったマウスに対して試験化合物2X、3Xをそれぞれ投与したときの EAE症状の時間的変化を、コントロール(メチルセルロース溶液投与群)と比較した グラフである。

発明を実施するための最良の形態

[0284] 本発明にかかる化合物は、例えば以下の実施例に記載した方法により製造することができる。ただし、これらは例示的なものであって、本発明にかかる化合物は如何なる場合も以下の具体例に制限されるものではない。

[0285] [製造例1]

4-「1-(2-ブチニル)-6-メチル-7-オキソ-6、7-ジヒドロ-1H-イミダゾ「4、5-d]ピリダジン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

a) 5-メチル-4-オキソ-4、5-ジヒドロイミダゾ「4、5-d]ピリダジン-1-カルボン酸 t -ブチルエステル

5-メチルー3, 5-ジヒドロイミダゾ[4, 5-d]ピリダジンー4-オン1. 0g、4-ジメチルアミノピリジン16mg、二炭酸ジーtーブチル1. 6g、テトラヒドロフラン5mlの混合物を室温で一晩攪拌した。さらに二炭酸ジーtーブチル300mgのテトラヒドロフラン0. 5ml溶液を加え室温で3時間攪拌した。反応液に、tーブチルメチルエーテル5mlを加え、氷冷して結晶をろ過し、標記化合物1. 63gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.72 (s, 9H) 3.93 (s, 3H) 8.38 (s, 1H) 8.54 (s, 1H)

[0286] b) 2-クロロー5-メチルー1、5-ジヒドロイミダゾ[4、5-d]ピリダジン-4-オン

○℃で窒素の雰囲気下、5-メチルー4-オキソー4、5-ジヒドロイミダゾ[4、5-d]ピリダジンー1-カルボン酸 tーブチルエステル1.68gおよびヘキサクロロエタン4.15g のテトラヒドロフラン300ml溶液にリチウムヘキサメチルジシラジド8.4ml(1.0モルテトラヒドロフラン溶液)を1時間かけて滴下し、30分攪拌した。2Nアンモニア水を加え、3時間攪拌した後、反応液を50mlまで濃縮し、tーブチルメチルエーテル20mlで洗浄し、濃塩酸で酸性にした。沈殿物を濾取し、水10mlとtーブチルメチルエーテル10mlで順次洗浄し、標記化合物1.03gを得た。

¹H-NMR(DMSO-d6)

δ 1.45 (s, 9H) 3.72 (s, 3H) 8.33 (s, 1H)

[0287] <u>c) 3-(2-ブチニル)-2-クロロ-5-メチル-3, 5-ジヒドロイミダゾ「4, 5-d]ピリダジ</u> <u>ン-4-オン</u>

窒素の雰囲気下、2-クロロー5-メチルー1、5-ジヒドロイミダゾ[4、5-d]ピリダジンー4-オン7.72gをテトラヒドロフラン400mlに懸濁させ、トリフェニルホスフィン14.22g および2-ブチンー1-オール3.85gを加え、0℃まで冷却した。アゾジカルボン酸ジーtーブチル12.55gのテトラヒドロフラン100ml溶液を滴下し、3時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣にジクロロメタン50mlおよびトリフルオロ酢酸50mlを加え、15時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣を酢酸エチル400mlに溶解し、水酸化ナトリウム5N水溶液200mlで洗浄した。水層を酢酸エチル400mlで抽出し、有機層を合わせ、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン一酢酸エチル(4:1)溶出分画より、標記化合物8.78gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

- δ 1.82 (t, J= 2.3Hz, 3H) 3.87 (s, 3H) 5.32 (q, J=2.3Hz, 2H) 8.19 (s, 1H)
- [0288] <u>d)4-「1-(2-ブチニル)-6-メチル-7-オキソ-6、7-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4、5-d]ピリダジン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル</u> 窒素の雰囲気下、3-(2-ブチニル)-2-クロロ-5-メチル-3、5-ジヒドロイミダゾ[4、5-d]ピリダジン-4-オン1、183g、炭酸カリウム0、829gとピペラジン-1-カルボ

ン酸 tーブチルエステル1. 395gに1ーメチルー2ーピロリドン5mlを加え、130℃で6時間加熱した。反応液を冷却し、水50mlを加え、酢酸エチル100mlで抽出した。有機層を水50mlで2回、塩化ナトリウムの飽和水溶液50mlで順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン一酢酸エチル(1:4)溶出分画より、標記化合物1. 916gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.52 (s, 9H) 1.83 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.38-3.42 (m, 4H) 3.61-3.64 (m, 4H) 3.85 (s, 3H) 5.09 (q, J=2.3Hz, 2H) 8.13 (s, 1H)

[0289] [製造例2]

4-「7-(2-ブチニル)-2, 6-ジクロロ-7H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

a) 7-(2-ブチニル) -3-メチル-3、7-ジヒドロプリン-2、6-ジオン

3-メチルキサンチン[CAS No. 1076-22-8]100g、N, N-ジメチルホルムアミド1000mlの混合物に、1-ブロモー2-ブチン55. 3ml、無水炭酸カリウム84. 9gを加え、室温にて18時間攪拌した。反応液に1000mlの水を加え、室温で1時間攪拌後、白色沈殿物をろ別、得られた白色固体を水、t-ブチルメチルエーテルにて洗浄し、標記化合物を112g得た。

¹H-NMR(DMSO-d6)

δ 1.82 (t, J=2.2Hz,3H) 3.34 (s, 3H) 5.06 (q, J=2.2Hz, 2H) 8.12 (s, 1H) 11.16 (br.s, 1H)

[0290] <u>b) 7-(2-ブチニル)-8-クロロ-3-メチル-3、7-ジヒドロプリン-2、6-ジオン</u>

7-(2-ブチニル)-3-メチル-3, 7-ジヒドロプリン-2, 6-ジオン112gをN, N-ジメチルホルムアミド2200mlに溶解し、N-クロロコハク酸イミド75. 3gを加え、室温にて5時間攪拌した。反応液に2200mlの水を加え、室温で1. 5時間攪拌後、白色沈殿物をろ別、得られた白色固体を水、t-ブチルメチルエーテルにて洗浄し、標記化合物を117g得た。

¹H-NMR(DMSO-d6)

δ 1.78 (t, J=2.0Hz,3H) 3.30 (s, 3H) 5.06 (q, J=2.0Hz, 2H) 11.34 (br.s, 1H)

[0291] c)7-(2-ブチニル)-2, 6, 8-トリクロロ-7H-プリン

7-(2-ブチニル)-8-クロロ-3-メチル-3, 7-ジヒドロプリン-2, 6-ジオン2. 52g、オキシ塩化リン100mlの混合物を120℃にて14時間攪拌した。反応液を冷却した後、五塩化リン4. 15グラムを加え、120℃にて24時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、減圧下溶媒を留去し、残渣をテトラヒドロフランに溶解した。これを飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ込み、酢酸エチルにて抽出、得られた有機層を水、飽和食塩水にて洗浄した。得られた有機層を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=1:3)にて精製し、標記化合物を2. 40g 得た。

¹H-NMR(CDCl₃)

 δ 1.82 (t, J=2.4Hz,3H) 5.21 (q, J=2.4Hz, 2H)

[0292] <u>d) 4-「7-(2-ブチニル)-2、6-ジクロロ-7H-プリン-8-イル</u>]ピペラジン-1-カ ルボン酸 t-ブチルエステル

7-(2-ブチニル)-2, 6, 8-トリクロロ-7H-プリン2. 4g、炭酸水素ナトリウム1. 46 g、ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル2. 43g、アセトニトリル45mlの混合物を室温で2時間20分攪拌した。さらに炭酸水素ナトリウム0. 73g、ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル1. 21gを加え、室温で1時間攪拌した。反応液を酢酸エチル-水で抽出し、有機層を1N塩酸で洗い、無水硫酸マグネシウムで乾燥後減圧濃縮した。残渣をジエチルエーテルでトリチュレートし、結晶をろ過、ジエチルエーテルで洗い、白色の固体として標記化合物3. 0gを得た。

¹H-NMR(DMSO-d6)

δ 1.42 (s, 9H) 1.83 (t, J=2Hz, 3H) 3.48-3.55 (m, 4H) 3.57-3.63 (m, 4H) 4.89 (q, J=2Hz, 2H)

[0293] [実施例1]

「7-(2-クロロフェニル)-1-メチルー6-オキソー8-(ピペラジン-1-イル)-6,7-ジ ヒドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]酢酸エチルエステル トリフルオロ酢酸塩 a) 2,2-ジメチルプロピオン酸 「7-ベンジルー2,6-ジオキソー1,2,6,7-テトラヒ ドロプリン-3-イル]メチルエステル 7ーベンジルキサンチン8.66gをN, Nージメチルホルムアミド300mlに溶解し、水素化ナトリウム1.57g、クロロメチルピバレート7.7mlを加え、室温で終夜攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水、1N-塩酸で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過、溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン-酢酸エチル1:1溶出分画より、標記化合物2.66gを得た。
¹H-NMR(CDCL)

δ 1.18 (s, 9H) 5.45 (s, 2H) 6.06 (s, 2H) 7.34-7.39 (m, 5H) 7.58 (s, 1H) 8.18 (s, 1H).

[0294] b) 2, 2-ジメチルプロピオン酸 [7-ベンジル-1-メチル-2, 6-ジオキソ-1, 2, 6 , 7-テトラヒドロプリン-3-イル]メチルエステル

2, 2-ジメチルプロピオン酸 [7-ベンジルー2, 6-ジオキソー1, 2, 6, 7-テトラヒドロプリンー3ーイル]メチルエステル2. 66gをN, N-ジメチルホルムアミド30mlに溶解し、炭酸カリウム1. 6g、ヨウ化メチル1mlを加え、室温で終夜攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水、1N-塩酸で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過、溶媒留去した。残渣をトルエンでトリチュレーションし、標記化合物2. 16gを得た。

¹H-NMR(CDCl¸)

δ 1.18 (s, 9H) 3.41 (s, 3H) 5.49 (s, 2H) 6.11 (s, 2H) 7.26-7.39 (m, 5H) 7.57 (s, 1H).

[0295] <u>c) 2, 2-ジメチルプロピオン酸 [1-メチル-2, 6-ジオキソ-1, 2, 6, 7-テトラヒド</u> <u>ロプリン-3-イル]メチルエステル</u>

2, 2-ジメチルプロピオン酸 [7-ベンジル-1-メチル-2, 6-ジオキソ-1, 2, 6, 7 - テトラヒドロプリン-3-イル]メチルエステル2. 349gを酢酸100mlに溶解し、10%パラジウム炭素1gを加え、水素雰囲気下、室温にて終夜攪拌した。反応液をろ過し、ろ液を濃縮し、標記化合物1. 871gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

 δ 1.19 (s, 9H) 3.48 (s, 3H) 6.17 (s, 2H) 7.83 (s, 1H).

[0296] d) 2, 2-ジメチルプロピオン酸 [7-(2-クロロフェニル)-1-メチル-2, 6-ジオキ

ソー1, 2, 6, 7ーテトラヒドロプリンー3ーイル]メチルエステル

2, 2-ジメチルプロピオン酸 [1-メチルー2, 6-ジオキソー1, 2, 6, 7-テトラヒドロプリンー3ーイル]メチルエステル1. 60g、2-クロロフェニルボロン酸1. 83g、酢酸銅(II)1. 5gをN, N-ジメチルホルムアミド30mlに懸濁し、ピリジン3mlを加え、室温にて3日間攪拌した。反応液をシリカゲルを充填したショートカラムにてろ過し、ろ液を酢酸エチルにて希釈した。有機層を1N-塩酸、水、飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過、ろ液を濃縮した。残渣をエーテルに懸濁し、ろ過した。ろ液をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン-酢酸エチル(3:2) 溶出分画より、標記化合物724mgを得た。

[0297] e) 4-[7-(2-クロロフェニル)-3-(2, 2-ジメチルプロピオニルオキシメチル)-1-メチル-2, 6-ジオキソ-2, 3, 6, 7-テトラヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペラジン-1 -カルボン酸 t-ブチルエステル

2, 2-ジメチルプロピオン酸 [7-(2-クロロフェニル)-1-メチルー2, 6-ジオキソー1, 2, 6, 7-テトラヒドロプリン-3-イル]メチルエステル724mgをN, N-ジメチルホルムアミド15mlに懸濁し、N-クロロコハク酸イミド760mgを加えた。反応液を終夜攪拌し、反応液を酢酸エチルにて希釈し、水、1N-塩酸にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過、ろ液を濃縮し、2, 2-ジメチルプロピオン酸 [8-クロロー7-(2-クロロフェニル)-1-メチルー2, 6-ジオキソー1, 2, 6, 7-テトラヒドロプリン-3イル]メチルエステル764mgを得た。このものをピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル4gと混合し、150° Cに加熱した。3時間攪拌し、反応混合物に酢酸エチル、水を加え、分液した。有機層を1N-塩酸にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過、ろ液を濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン一酢酸エチル(3:2)溶出分画より、標記化合物724mgを得た。

[0298] <u>f) 4-[7-(2-クロロフェニル)-1-メチル-2, 6-ジオキソ-2, 3, 6, 7-テトラヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸</u> t-ブチルエステル

4-[7-(2-クロロフェニル)-3-(2, 2-ジメチルプロピオニルオキシメチル)-1-メ チル-2, 6-ジオキソ-2, 3, 6, 7-テトラヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルをメタノール10ml、テトラヒドロフラン20mlに溶解し、 WO 2005/053695 80 PCT/JP2004/014857

水素化ナトリウム200mgを加え、室温にて終夜攪拌した。反応液に1N-塩酸を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過、ろ液を濃縮した。残渣をエーテルに懸濁し、ろ過し、標記化合物450mgを得た。

¹H-NMR(DMSO-d⁶)

δ 1.35 (s, 9H) 3.04 (s, 3H) 3.06–3.12 (m, 4H) 3.17–3.22 (m, 4H) 7.48 (dt, J=1.6, 7.6Hz, 1H) 7.53 (dt, J=2.0, 7.6Hz, 1H) 7.63 (dd, J=2.0, 8.0Hz, 1H) 7.65 (dd, J=1.6, 8.0Hz, 1H).

[0299] g) 4-[2-クロロ-7-(2-クロロフェニル)-1-メチル-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H -プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル(g-1)、および 4-[2,6-ジクロロ-7-(2-クロロフェニル)-7H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カ ルボン酸 t-ブチルエステル(g-2)

4-[7-(2-クロロフェニル)-1-メチルー2, 6-ジオキソー2, 3, 6, 7-テトラヒドロー1 Hープリン-8-イル]ピペラジンー1-カルボン酸 tーブチルエステル78mgをオキシ塩 化リン3mlに溶解し、120° Cにて終夜攪拌した。反応液を濃縮し、残渣をテトラヒドロフラン1mlに溶解した。このものを二炭酸ジーtーブチル50mg、テトラヒドロフラン1ml、炭酸水素ナトリウム100mg、水0.5mlの懸濁液中に注ぎ、室温にて3時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過、ろ液を濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン一酢酸エチル(3:2)溶出分画より、4-[2, 6-ジクロロー7-(2-クロロフェニル)-7Hープリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル16mgを、ヘキサン一酢酸エチル(1:9)溶出分画より、4-[2-クロロー7-(2-クロロフェニル)-1-メチルー6-オキソー6, 7-ジヒドロー1Hープリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル10mg得た。

[0300] h) 「7-(2-クロロフェニル)-1-メチルー6-オキソー8-(ピペラジン-1-イル)-6、7 ージヒドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]酢酸エチルエステル トリフルオロ酢酸塩 4-[2-クロロ-7-(2-クロロフェニル)-1-メチルー6-オキソー6、7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル10mg、グリコール酸 エチルエステル10mgをNーメチルピロリドン0. 2mlに溶解し、水素化ナトリウム10mg を加え、室温にて2時間攪拌した。反応液を酢酸エチルに溶解し、1N-塩酸で洗浄し、4-[7-(2-クロロフェニル)-2-エトキシカルボニルメトキシ-1-メチル-6-オキソー6,7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル24mgを得た。このもの8mgをトリフルオロ酢酸に溶解し、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリル-水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)にて精製し、標記化合物2.11mgを得た。

MS m/e (ESI) 447(MH[†]-CF₂COOH)

[0301] [実施例4]

2-「7-(2-ブチニル)-1-メチル-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6、7-ジヒ ドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]フェニル酢酸メチルエステル トリフルオロ酢酸塩 a)2、2-ジメチルプロピオン酸「7-(2-ブチニル)-1-メチル-2、6-ジオキソ-1、2 、6、7-テトラヒドロプリン-3-イル]メチルエステル

2, 2-ジメチルプロピオン酸 [1-メチルー2, 6-ジオキソー1, 2, 6, 7-テトラヒドロプリンー3-イル]メチルエステル1. 871gをN, N-ジメチルホルムアミド30mlに溶解し、炭酸カリウム1. 5g、2-ブチニルブロマイド0. 7mlを加え、室温にて終夜攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水、1N-塩酸で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過、溶媒留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン-酢酸エチル(3:2)溶出分画より、標記化合物2. 12gを得た。

[0302] b) 7-(2-ブチニル)-1-メチル-3, 7-ジヒドロプリン-2, 6-ジオン

2, 2-ジメチルプロピオン酸 [7-(2-ブチニル)-1-メチル-2, 6-ジオキソ-1, 2 , 6, 7-テトラヒドロプリン-3-イル]メチルエステルを用いて、実施例1f)と同様に処 理し、標記化合物を得た.

¹H-NMR(CDCl₂)

- δ 1.91 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.39 (s, 3H) 5.10 (s, 2H) 7.93 (s, 1H) 10.62 (s, 1H).
- [0303] c) 4-[7-(2-ブチニル)-1-メチル-2, 6-ジオキソ-2, 3, 6, 7-テトラヒドロ-1H -プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル 7-(2-ブチニル)-1-メチル-3, 7-ジヒドロプリン-2, 6-ジオンを用いて、実施例 1e)と同様に処理し、標記化合物を得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.48 (s, 9H) 1.83 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.37 (s, 3H) 3.37-3.39 (m, 4H) 3.58-3.60 (m, 4H) 4.87 (s, 2H) 9.68 (s, 1H).

[0304] <u>d) 2-[7-(2-ブチニル)-1-メチルー6-オキソー8-(ピペラジン-1-イル)-6、7-</u> ジヒドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]フェニル酢酸メチルエステル トリフルオロ酢酸 塩

4-[7-(2-ブチニル)-1-メチルー2, 6-ジオキソー2, 3, 6, 7-テトラヒドロー1H-プリンー8-イル]ピペラジンー1-カルボン酸 tーブチルエステル8mg、2-ブロモフェニル酢酸メチルエステル10mgをN, Nージメチルホルムアミド0. 2mlに溶解し、炭酸カリウム10mgを加え、50° Cにて終夜攪拌した。反応液に酢酸エチルを加え、水、1N-塩酸にて洗浄し、有機層を濃縮した。残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)にて精製し、標記化合物1.07mgを得た。MS m/e (ESI) 451(MH[†]-CF_COOH)

[0305] [実施例9]

2-「7-(2-ブチニル)-1-メチル-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6、7-ジヒ ドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]プロピオン酸エチルエステル

実施例4d)において、2ーブロモフェニル酢酸メチルエステルの代わりに2ーブロモプロピオン酸エチルを用いて実施例4と同様に処理し、標記トリフルオロ酢酸塩を得た。このものをNH-シリカゲル(アミノ基で表面処理をされたシリカゲル:富士シリシア化学製 NH-DM2035)を用いてクロマトグラフィー精製し、酢酸エチルーメタノール(20:1)溶出分画より標記化合物を得た。

MS m/e (ESI) 404(MH[†])

[0306] [実施例11]

<u>7-(2-ブチニル)-2-メトキシ-1-メチル-8-(ピペラジン-1-イル)-1、7-ジヒドロ</u> プリン-6-オン トリフルオロ酢酸塩

<u>a) 4-[7-(2-ブチニル)-2-クロロ-1-メチル-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-プリ</u> ン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル(a-1)、および

4-[7-(2-ブチニル)-2, 6-ジクロロ-7H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル(a-2)

4-[7-(2-ブチニル)-1-メチルー2, 6-ジオキソー2, 3, 6, 7-テトラヒドロー1Hープリンー8-イル]ピペラジンー1-カルボン酸 tーブチルエステル5. 127gをオキシ塩 化リン75mlに溶解し、120℃にて終夜攪拌した。反応液を濃縮し、残渣をテトラヒドロフラン50mlに溶解した。このものを二炭酸ジーtープチル7g、テトラヒドロフラン50ml、炭酸水素ナトリウム100g、水200mlの懸濁液中に注ぎ、室温にて1時間攪拌した。反応液を酢酸エチルにて希釈し、水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、ろ過、ろ液を濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサンー酢酸エチル(1:1)溶出分画より、4-[7-(2-プチニル)-2, 6-ジクロロー7Hープリンー8ーイル]ピペラジンー1ーカルボン酸 tープチルエステル1. 348g[¹HーNMR(CDCl) δ 1.50 (s, 9H) 1.87 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.64 (m, 8H) 4.81 (q, J=2.4Hz, 2H)]を、ヘキサンー酢酸エチル(1:9)溶出分画より、4-[7-(2ープチニル)ー2ークロロー1ーメチルー6ーオキソー6, 7ージヒドロー1Hープリンー8ーイル]ピペラジンー1ーカルボン酸 tープチルエステル[¹HーNMR(CDCl) δ 1.49 (s, 9H) 1.83 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.42-3.44 (m, 4H) 3.59-3.62 (m, 4H) 3.73 (s, 3H) 4.93 (q, J=2.4Hz, 2H)]1. 2 38g得た。

[0307] b) 7-(2-ブチニル)-2-メトキシ-1-メチル-8-(ピペラジン-1-イル)-1,7-ジヒ ドロプリン-6-オン トリフルオロ酢酸塩

4-[7-(2-ブチニル)-2-クロロー1-メチルー6-オキソー6, 7-ジヒドロー1H-プリンー8ーイル]ピペラジンー1-カルボン酸 tーブチルエステル8mgをメタノール0.2mlに溶解し、水素化ナトリウム10mgを加え、室温にて1時間攪拌した。反応液に1N-塩酸を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を濃縮し、残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)にて精製し、標記化合物1.72mgを得た。

MS m/e (ESI) 317(MH⁺-CF₃COOH)

[0308] [実施例13]

「7-(2-ブチニル)-1-メチル-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6, 7-ジヒド ロ-1H-プリン-2-イルオキシ]酢酸エチルエステル

[実施例14]

「7-(2-ブチニル)-1-メチルー6-オキソー8-(ピペラジン-1-イル)-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]酢酸

[0309] [実施例16]

1-[7-(2-ブチニル)-1-メチル-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6, 7-ジヒ ドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]シクロプロパンカルボン酸エチルエステル

実施例13において、2ービドロキシ酢酸エチルエステルの代わりに1ービドロキシシクロプロパンカルボン酸エチルエステルを用いて実施例13と同様に処理し標記化合物のトリフルオロ酢酸塩を得た。このものをNHーシリカゲルを用いてクロマトグラフィー精製し、酢酸エチルーメタノール(20:1)溶出分画より標記化合物を得た。1H-NMR(CDCI)

δ 1.19 (t, J=7.2Hz, 3H) 1.39–1.42 (m, 2H) 1.67–1.71 (m, 2H) 1.83 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.02–3.05 (m, 4H) 3.37–3.40 (m, 4H) 3.49 (s, 3H) 4.14 (q, J=7.2Hz, 2H) 4.90 (q, J=2.4Hz, 2H)

MS m/e (ESI) 415(MH⁺)

[0310] [実施例82]

<u>7-(2-ブチニル)-2-シアノ-1-メチル-8-(ピペラジン-1-イル)-1, 7-ジヒドロプリン-6-オントリフルオロ酢酸塩</u>

4-[7-(2-ブチニル)-2-クロロー1-メチルー6-オキソー6, 7-ジヒドロー1H-プリンー8-イル]ピペラジンー1-カルボン酸 tーブチルエステル8mgをN-メチルピロリドン0.2mlに溶解し、シアン化ナトリウム10mgを加え、50℃にて1時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を濃縮し、4-[7-(2-ブチニル)-2-シアノー1-メチルー6-オキソー6, 7-ジヒドロー1H-プリンー8-イル]ピペラジンー1-カルボン酸 tーブチルエステル14mgを得た。このもの5mgをトリフルオロ酢酸に溶解し、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)にて精製し、標記化合物4.12mgを得た。MS m/e (ESI) 312(MH⁺-CF COOH)

[0311] [実施例95]

<u>7-(2-ブチニル)-2-クロロ-8-(ピペラジン-1-イル)-1、7-ジヒドロプリン-6-オ</u> ントリフルオロ酢酸塩

<u>a)4-[7-(2-ブチニル)-2-クロロー6-オキソー6、7-ジヒドロー1H-プリン-8-イル]</u> ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

4-[7-(2-ブチニル)-2, 6-ジクロロ-7H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル1.0g、酢酸ナトリウム580mg、ジメチルスルホキシド10mlの混合物を、80℃の油浴中24時間加熱攪拌した。反応液を酢酸エチル、水で抽出し、有機層を水洗、飽和食塩水で洗い、無水硫酸マグネシウムで乾燥後減圧濃縮した。残渣を50-70%酢酸エチル/ヘキサンでシリカゲルカラムクロマトグラフィーをおこない、酢酸エチルーヘキサンで結晶化して標記化合物800mgを得た。

1H-NMR(CDCI_)

δ 1.49 (s, 9H) 1.83 (t, J=2Hz, 3H) 3.44 (br.s, 4H) 3.56-3.63 (m, 4H) 4.94 (q, J=2Hz, 2H)

[0312] <u>b)7-(2-ブチニル)-2-クロロ-8-(ピペラジン-1-イル)-1,7-ジヒドロプリン-6-</u> オン トリフルオロ酢酸塩

4-[7-(2-ブチニル)-2-クロロー6-オキソー6, 7-ジヒドロー1H-プリンー8-イル] ピペラジンー1-カルボン酸 t-ブチルエステル8mgをトリフルオロ酢酸に溶解し、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)にて精製し、標記化合物3.45mgを得た。 MS m/e (ESI) 307(MH[†]-CF₂COOH)

[0313] [実施例96]

2-「7-(2-ブチニル)-2-ジメチルアミノ-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6 , 7-ジヒドロプリン-1-イルメチル]ベンゾニトリル 塩酸塩

a)4-「7-(2-ブチニル)-2-クロロ-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-6, 7-ジヒ ドロ-1H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

4-[7-(2-ブチニル)-2-クロロー6-オキソー6, 7-ジヒドロー1H-プリンー8-イル] ピペラジンー1-カルボン酸 tーブチルエステル100mg、2-シアノベンジルブロマイド 60mg、無水炭酸カリウム68mg、N, N-ジメチルホルムアミド1mlの混合物を室温で 4時間攪拌した。反応液に酢酸エチル/ヘキサン(1/1)、水を加え不溶物をろ過した。ろ液を酢酸エチルで抽出、有機層を水洗、飽和食塩水で洗い、無水硫酸マグネシウムで乾燥後減圧濃縮した。残渣を30-50%酢酸エチル/ヘキサンでシリカゲルカラムクロマトグラフィーをおこない、標記化合物50mgを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.49 (s, 9H) 1.83 (t, J=2Hz, 3H) 3.43-3.49 (m, 4H) 3.58-3.64 (m, 4H) 4.95 (q, J=2Hz, 2H) 5.72 (s, 2H) 7.06 (d, J=8Hz, 1H) 7.39 (t, J=8Hz, 1H) 7.51 (t, J=8Hz, 1H) 7.71 (d, J=8Hz, 1H)

[0314] b)4-[7-(2-ブチニル)-1-(2-シアノベンジル)-2-ジメチルアミノ-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル 4-[7-(2-ブチニル)-2-クロロ-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-6, 7-ジヒド ロー1Hープリンー8ーイル]ピペラジンー1ーカルボン酸 tーブチルエステル8mg、50% ジメチルアミン水溶液20 μ l、N, Nージメチルホルムアミド0. 2mlの混合物を室温で 2時間攪拌した。反応液を酢酸エチル、水で抽出し、有機層を水洗、飽和食塩水で洗った後濃縮した。残渣を70%酢酸エチル/ヘキサンでシリカゲル薄層クロマトグラフィー分取をおこない、標記化合物6.5mgを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.50 (s, 9H) 1.81 (t, J=2Hz, 3H) 2.73 (s, 6H) 3.38–3.45 (m, 4H) 3.56–3.64 (m, 4H) 4.91, (q, J=2Hz, 2H) 5.55 (s, 2H) 7.07 (d, J=8Hz, 1H) 7.32 (t, J=8Hz, 1H) 7.46, (t, J=8Hz, 1H) 7.65 (d, J=8Hz, 1H)

[0315] c)2-「7-(2-ブチニル)-2-ジメチルアミノ-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6 . 7-ジヒドロプリン-1-イルメチル]ベンゾニトリル 塩酸塩

4-[7-(2-ブチニル)-1-(2-シアノベンジル)-2-ジメチルアミノ-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル6.5 mgにトリフルオロ酢酸0.5mlを加えて溶解し、室温で20分放置した。反応液を濃縮し、残渣を20-80%メタノール/水(0.1%濃塩酸含有)で逆相カラムクロマトグラフィー精製し標記化合物6.4mgを得た。

¹H-NMR(DMSO-d6)

δ 1.76 (s, 3H) 2.69 (s, 6H) 3.28 (br.s, 4H) 3.51 (br.s, 4H) 4.91 (s, 2H) 5.40 (s, 2H) 7.04 (d, J=8Hz, 1H) 7.43 (t, J=8Hz, 1H) 7.60 (t, J=8Hz, 1H) 7.83 (d, J=8Hz, 1H) 8.90 (br.s, 2H)

[0316] [実施例115]

<u>3-(2-ブチニル)-5-メチル-2-(ピペラジン-1-イル)-3,5-ジヒドロイミダゾ「4,5-d</u>]ピリダジン-4-オントリフルオロ酢酸塩

<u>a) 2-ブロモ-3-(2-ブチニル)-5-シアノ-3H-イミダゾール-4-カルボン酸 エ</u> <u>チルエステル</u>

2-ブロモー1H-イミダゾールー4,5-ジカルボニトリル[CAS No 50847-09-1] 16.80gのエタノール170ml溶液に硫酸4.56mlを加え、48時間加熱還流した。冷却した後、酢酸エチル500mlおよび水200mlを加え、有機層を無水硫酸マグネシウ

ムで乾燥し、濾過し、減圧濃縮した。残渣をN, N-ジメチルホルムアミドに溶解し、炭酸カリウム14. 1gおよび2-ブチニルブロマイド8. 6mlを加え、室温で18時間攪拌した。酢酸エチル500mlを加え、水300mlで3回洗浄し、塩化ナトリウムの飽和水溶液300mlで洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン-酢酸エチル(9:1)溶出分画より、標記化合物4. 09gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.43 (t, J=7.2Hz, 3H) 1.81 (s, 3H) 4.47 (q, J=7.2Hz, 2H) 5.16 (s, 2H)

[0317] <u>b) 4-[1-(2-ブチニル)-4-シアノ-5-エトキシカルボニル-1H-イミダゾール-2</u> -イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

2-ブロモー3-(2-ブチニル)-5-シアノ-3H-イミダゾールー4-カルボン酸 エチルエステル4.09gをピペラジン-1-カルボン酸t-ブチルエステル7.70gと混合し、150℃に加熱した。50分攪拌し、反応混合物をトルエンに溶解し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン-酢酸エチル(2:1)溶出分画より、標記化合物4.47gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.43 (t, J=7.2Hz, 3H) 1.47 (s, 9H) 1.82 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.08-3.13 (m, 4H) 3.57-3.61 (m, 4H) 4.44 (q, J=7.2Hz, 2H) 4.89 (q, J=2.3Hz, 2H)

[0318] <u>c)4-「1-(2-ブチニル)-5-エトキシカルボニル-4-チオカルバモイル-1H-イミダゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸</u> t-ブチルエステル

4-[1-(2-ブチニル)-4-シアノ-5-エトキシカルボニル-1H-イミダゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0.80gのエタノール20ml溶液に硫化アンモニウム50%水溶液5mlを加え、14時間60℃で加熱した。酢酸エチル100mlおよび水50mlを加え、有機層を水50mlと塩化ナトリウムの飽和水溶液50mlで順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン-酢酸エチル(3:2)溶出分画より、標記化合物0.58gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.43 (t, J=7.2Hz, 3H) 1.48 (s, 9H) 1.82 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.12–3.16 (m, 4H) 3.54–3.59 (m, 4H) 4.44 (q, J=7.2Hz, 2H) 4.89 (q, J=2.3Hz, 2H) 7.41 (br.s, 1H) 8.88 (br.s, 1H)

[0319] <u>d)4-[1-(2-ブチニル)-5-エトキシカルボニル-4-メチルスルファニルカルボン</u> <u>イミドイル-1H-イミダゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステ</u> <u>ル</u>

4-[1-(2-ブチニル)-5-エトキシカルボニル-4-チオカルバモイル-1H-イミダ ゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0. 58gのジクロロメ タン20ml溶液にテトラフルオロほう酸トリメチルオキソニウム0. 235を加え、室温で18時間攪拌した。ジクロロメタン50mlを加え、炭酸水素ナトリウムの飽和水溶液20mlで洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮し、標記化合物0. 55gを得た。 ¹H-NMR(CDCI)

δ 1.41 (t, J=7.2Hz, 3H) 1.47 (s, 9H) 1.81 (t, J=2.3Hz, 3H) 2.39 (s, 3H) 3.12–3.16 (m, 4H) 3.56–3.59 (m, 4H) 4.42 (q, J=7.2Hz, 2H) 4.80 (q, J=2.3Hz, 2H)

e) 4-[1-(2-ブチニル)-5-エトキシカルボニルー4-メチルスルファニルカルボニルー1H-イミダゾールー2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル 4-[1-(2-ブチニル)-5-エトキシカルボニルー4-メチルスルファニルカルボンイミドイルー1H-イミダゾールー2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0.55gのエタノール30ml溶液に2N塩酸水溶液5mlを加え、5時間60℃で加熱した。反応液を減圧濃縮した後、酢酸エチル25mlおよび1N水酸化ナトリウム水溶液を加えた。水層を酢酸エチル25mlで抽出し、有機層を合わせ、1N水酸化ナトリウム水溶液を加えた。水層を酢酸エチル25mlで抽出し、有機層を合わせ、1N水酸化ナトリウム水溶液を加えた。水層を酢酸エチル25mlで抽出し、有機層を合わせ、1N水酸化ナトリウム水溶液1mlを含んでいる塩化ナトリウムの飽和水溶液10mlで洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過し、減圧濃縮した。残渣をジクロロメタン10mlに溶解し、トリエチルアミン0.10mlおよび二炭酸ジーt-ブチル0.256gを加え、室温で15時間攪拌した。酢酸エチル25mlを加え、0.1N塩酸10ml、水素炭酸ナトリウムの飽和水溶液10mlと塩化ナトリウムの飽和水溶液10mlで順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサンー酢酸エチル(4:1)溶出分画より、標記化合物0.15gを得た。

¹H-NMR(CDCl ̯)

δ 1.43 (t, J=7.1Hz, 3H) 1.48 (s, 9H) 1.81 (t, J=2.3Hz, 3H) 2.40 (s, 3H) 3.16–3.20 (m, 4H) 3.55–3.59 (m, 4H) 4.35 (q, J=7.1Hz, 2H) 4.80 (q, J=2.3Hz, 2H)

[0321] <u>f) 4-[1-(2-ブチニル)-5-エトキシカルボニル-4-ヒドロキシメチル-1H-イミダ</u> <u>ゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸</u> t-ブチルエステル

○℃で4-[1-(2-ブチニル)-5-エトキシカルボニルー4-メチルスルファニルカルボニルー1H-イミダゾールー2-イル]ピペラジンー1-カルボン酸 tーブチルエステル0.265gのエタノール8ml溶液に酢酸水銀(II)0.187gおよび水素化ほう素ナトリウム0.090を加え、室温で4時間攪拌した。更に酢酸水銀(II)0.187gおよび水素化ほう素ナトリウム0.090を加えた後、15時間室温で攪拌した。酢酸エチル100mlおよび0.5N塩酸50mlを加え、有機層を水50mlと塩化ナトリウムの飽和水溶液50mlで順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し。減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン一酢酸エチル(4:1)溶出分画より、原料を0.172g回収し、ヘキサン一酢酸エチル(1:4)溶出分画より、標記化合物0.061gを得た

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.42 (t, J=7.1Hz, 3H) 1.48 (s, 9H) 1.81 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.17–3.21 (m, 4H) 3.41 (t, J=4.8Hz, 1H) 3.56–3.60 (m, 4H) 4.36 (q, J=7.1Hz, 2H) 4.75 (d, J=4.8Hz, 2H) 4.81 (q, J=2.3Hz, 2H)

[0322] g) 4-[1-(2-ブチニル)-5-エトキシカルボニル-4-ホルミル-1H-イミダゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

4-[1-(2-ブチニル)-5-エトキシカルボニル-4-ヒドロキシメチル-1H-イミダゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0.061gのジクロロメタン2ml溶液に二酸化マンガン0.120gを加え、室温で15時間攪拌した。反応液をセライト濾過し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン-酢酸エチル(7:3)溶出分画より、標記化合物0.055gを得た。

「H-NMR(CDCI)

δ 1.42 (t, J=7.1Hz, 3H) 1.48 (s, 9H) 1.82 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.23-3.26 (m, 4H)

3.55-3.59 (m, 4H) 4.45 (q, J=7.1Hz, 2H) 4.89 (q, J=2.3Hz, 2H) 10.36 (s, 1H)

[0323] <u>h) 4-[1-(2-ブチニル)-6-メチル-7-オキソ-6、7-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4、5</u> -<u>d]ピリダジン-2-イル]</u>ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

4-[1-(2-ブチニル)-5-エトキシカルボニル-4-ホルミル-1H-イミダゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0.055gのエタノール2.5ml 溶液にメチルヒドラジン0.05mlを加え、80℃で15時間、更に130℃で14時間加熱した。反応液を減圧濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン-酢酸エチル(1:1)溶出分画より、標記化合物0.035gを得た。
¹H-NMR(CDCI)

δ 1.52 (s, 9H) 1.83 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.38-3.42 (m, 4H) 3.61-3.64 (m, 4H) 3.85 (s, 3H) 5.09 (q, J=2.3Hz, 2H) 8.13 (s, 1H)

MS m/e (ESI) 387.4(MH[†])

[0324] <u>i)3-(2-ブチニル)-5-メチル-2-(ピペラジン-1-イル)-3、5-ジヒドロイミダゾ「4</u> 、5-d]ピリダジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩

4-[1-(2-ブチニル)-6-メチル-7-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0. 0351gのジクロロメタン0. 4ml溶液にトリフルオロ酢酸0. 4mlを加え、1時間室温で攪拌した。溶媒を濃縮し、残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリル-水系移動相(0. 1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)にて精製し、標記化合物0. 0295gを得た

¹H-NMR(CD₃OD)

δ 1.83 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.45-3.49 (m, 4H) 3.65-3.69 (m, 4H) 3.83 (s, 3H) 5.15 (q, J=2.3Hz, 2H) 8.20 (s, 1H)

MS m/e (ESI) 287.09(MH $^{+}$ -CF $_{_3}$ COOH)

[0325] [実施例116]

<u>5-ベンジルオキシメチル-3-(2-ブチニル)-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 5-ジヒドロ-イミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-4-オントリフルオロ酢酸塩</u>

a) 5-ベンジルオキシメチル-4-オキソ-4、5-ジヒドロイミダゾ[4、5-d]ピリダジン

-1-スルホン酸ジメチルアミド

5-ベンジルオキシメチルイミダゾ[4,5-d]ピリダジン-4-オン[CAS No 82137 -50-6](R. Paul Gagnier, Michael J. Halat and Brian A. Otter Jou rnal of Heterocyclic Chemistry, 21, p481, 1984; アル・ポール・ガングニエル、マイケル・ジェー・ハラト、ブライアン・エイ・オッター ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー、21、481頁、1984)3.04gのジクロロメタン50ml溶液にトリエチルアミン2.08g、N,Nージメチルスルファモイルクロライド2.80および4ージメチルアミノピリジン0.22gを加え、4時間加熱還流した。酢酸エチル250mlを加え、1N塩酸水溶液50ml、炭酸水素ナトリウムの飽和水溶液50mlと塩化ナトリウムの飽和水溶液50mlで順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン一酢酸エチル(2:3)溶出分画より、標記化合物2.86gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 2.98 (s, 6H) 4.77 (s, 2H) 5.74 (s, 2H) 7.30-7.39 (m, 5H) 8.21 (s, 1H) 8.46 (s, 1H)

[0326] b) 5-ベンジルオキシメチル-2-クロロ-4-オキソ-4、5-ジヒドロイミダゾ [4、5-d] ビリダジン-1-スルホン酸ジメチルアミド

窒素雰囲気下、-78℃で5-ベンジルオキシメチルー4-オキソー4,5-ジヒドロイミダゾ[4,5-d]ピリダジン-1-スルホン酸ジメチルアミド3.34gのテトラヒドロフラン150 ml溶液にn-ブチルリチウム5.3ml(2.0モルシクロヘキサン溶液)を加え、1時間-78℃で攪拌した後、ヘキサクロロエタン3.26gのテトラヒドロフラン20ml溶液を加え、室温まで上温させた。塩化アンモニウムの5%水溶液25mlを加え、酢酸エチル50mlで抽出した。有機層を水25mlと塩化ナトリウムの飽和水溶液25mlで順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン-酢酸エチル(2:3)溶出分画より、標記化合物2.31gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 3.12 (s, 6H) 4.77 (s, 2H) 5.70 (s, 2H) 7.30-7.39 (m, 5H) 8.48 (s, 1H)

[0327] <u>c) 4-(6-ベンジルオキシメチル-7-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4, 5-d]</u> ピリダジン-2-イル)ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

窒素雰囲気下、5-ベンジルオキシメチル-2-クロロ-4-オキソ-4, 5-ジヒドロイミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-1-スルホン酸ジメチルアミド2. 31gおよびピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル4. 49gを150℃で2時間半加熱した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチル溶出分画より、標記化合物1. 94gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

- δ 3.54-3.58 (m, 4H) 3.71-3.75 (m, 4H) 4.68 (s, 2H) 5.65 (s, 2H) 7.25-7.35 (m, 5H) 8.21 (s, 1H) 12.58 (br.s, 1H)
- [0328] <u>d)4-「6-ベンジルオキシメチル-1-(2-ブチニル)-7-オキソ-6、7-ジヒドロ-1</u> <u>H-イミダゾ「4、5-d</u>]ピリダジン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエス <u>テル</u>

4-(6-ベンジルオキシメチルー7-オキソー6, 7-ジヒドロー1Hーイミダゾ[4, 5-d]ピリダジンー2ーイル)ピペラジンー1ーカルボン酸 tーブチルエステル0. 216gのN, Nージメチルホルムアミド20ml溶液に炭酸カリウム0. 74gおよび2ーブチニルブロマイド0. 078gを加えた。16時間室温で攪拌した後、酢酸エチル50mlを加え、有機層を水20mlで三回洗浄し、塩化ナトリウムの飽和水溶液10mlで洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサンー酢酸エチル(3:2)溶出分画より、標記化合物0. 139gを得た。
¹H-NMR(CDCL)

δ 1.50 (s, 9H) 1.86 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.38-3.44 (m, 4H) 3.61-3.66 (m, 4H) 4.72 (s, 2H) 5.10 (q, J=2.3Hz, 2H) 5.65 (s, 2H) 7.25-7.38 (m, 5H) 8.18 (s, 1H)

[0329] e) 5-ベンジルオキシメチル-3-(2-ブチニル)-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 5-ジヒドロイミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩

4-[6-ベンジルオキシメチルー1-(2-ブチニル)-7-オキソー6, 7-ジヒドロー1H-イミダゾ[4, 5-d]ピリダジンー2-イル]ピペラジンー1-カルボン酸 tーブチルエステル0.0073gを実施例115i)と同様に処理し、精製して、標記化合物0.0043gを得た

0

¹H-NMR(CD₃OD)

 δ 1.83 (t, J=2.3Hz, 2H) 3.45–3.49 (m, 4H) 3.65–3.69 (m, 4H) 4.69 (s, 2H) 5.15 (q, J=2.3Hz, 2H) 5.64 (s, 2H) 7.17–7.32 (m, 5H) 8.20 (s, 1H)

MS m/e (ESI) $393.28(MH^{\dagger}-CF_{3}COOH)$

[0330] [実施例117]

3-(2-ブチニル)-2-(ピペラジン-1-イル)-3、5-ジヒドロイミダゾ[4、5-d]ピリ ダジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩

窒素雰囲気下、4-[6-ベンジルオキシメチル-1-(2-ブチニル)-7-オキソ-6,7 ージヒドロー1Hーイミダゾ[4,5-d]ピリダジン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル0.123gのジクロロメタン8ml溶液を-78℃に冷却し、三塩化ほう素1.9ml(1.0モルジクロロメタン溶液)を加えた。-78℃で5時間攪拌した後、ジクロロメタン-メタノールの1:1混合溶媒10mlを加え、-78℃で更に2時間攪拌した後、室温まで上温させた。溶媒を減圧濃縮し、メタノール10mlを加えた後、再び減圧濃縮した。残渣をピリジン3mlに溶解し、2時間過熱還流した。この溶液0.3mlを減圧濃縮し、残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)にて精製し、標記化合物0.005gを得た。

¹H-NMR(CD_QOD)

δ 1.83 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.45-3.49 (m, 4H) 3.65-3.69 (m, 4H) 5.16 (q, J=2.3Hz, 2H) 8.21 (s, 1H)

MS m/e (ESI) 273.16 (MH⁺-CF₂COOH)

[0331] [実施例118]

2-[7-(2-ブチニル)-1-メチル-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6, 7-ジヒ ドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]ベンツアミド 塩酸塩

a) 4-[7-(2-ブチニル)-2-(2-カルバモイルフェノキシ)-1-メチル-6-オキソー6 , 7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル 4-[7-(2-ブチニル)-2-クロロ-1-メチルー6-オキソー6, 7-ジヒドロ-1H-プリン -8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル200mgを1-メチル-2-ピ ロリドン2. Omlに溶解し、サリチルアミド85mg、炭酸カリウム129mgを加え、100℃にて2時間攪拌した。反応液を室温まで冷却した後、5. Omlの水を加えた。室温で1時間攪拌後、白色沈殿物をろ別、得られた白色固体を水、エーテルにて洗浄し、標記化合物を221mg(89%)得た。

¹H-NMR(DMSO-d6)

δ 1.43 (s, 9H) 1.79 (t, J=2.5Hz, 3H) 3.23-3.27 (m, 4H) 3.36 (s, 3H) 3.48-3.52 (m, 4H) 4.95 (q, 2.5Hz, 2H) 6.59 (td, J=8.0, 1.0Hz, 1H) 6.63 (dd, J=8.0, 1.0Hz, 1H) 7.14 (ddd, J=8.0, 7.5, 2.0Hz, 1H) 7.80 (dd, J=7.5, 2.0Hz, 1H) MS m/e (ESI) 522(MH[†])

[0332] <u>b) 2-「7-(2-ブチニル)-1-メチル-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6、7-ジ</u> <u>ヒドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]ベンツアミド</u>塩酸塩

4-[7-(2-ブチニル)-2-(2-カルバモイルフェノキシ)-1-メチルー6-オキソー6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル210 mgにメタノール3.5ml、4N塩酸-酢酸エチル溶液を2.1ml加えた。室温にて4時間 攪拌後、反応液に窒素ガスを吹き付けて濃縮した。得られた残渣をエタノール、酢酸エチルで洗浄して、標記化合物を177mg(96%)得た。

'H-NMR(DMSO-d6)

δ 1.82 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.28-3.32 (m, 4H) 3.48 (s, 3H) 3.54-3.58 (m, 4H) 5.04 (q, 2.3Hz, 2H) 6.96 (br.t, J=7.0Hz, 1H) 6.99 (br.d, J=8.0Hz, 1H) 7.46 (ddd, J=8.0, 7.0, 1.5Hz, 1H) 7.93 (br.d, J=8.0Hz, 1H)

MS m/e (ESI) 422(MH⁺-HCl)

[0333] [実施例119]

3-(2-ブチニル)-5-メチル-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 5-ジヒドロイミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-4-オン

a) 5-メチル-1-トリチル-1, 5-ジヒドロイミダゾ [4, 5-d]ピリダジン-4-オン
室温で5-メチル-1, 5-ジヒドロイミダゾ [4, 5-d]ピリダジン-4-オン [CAS No 76756-58-6] (Shih-Fong Chen and Raymond P. Panzica Journal of Organic Chemistry 46、p2467、1981; シー・フォング・チェン、レー

モンド・ピー・パンジカ ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリ 46、2467頁、1981)78.8gをジクロロメタン2.5lに緊濁させ、トリエチルアミン78.8を加えた。トリチルクロライド176gを加え、3時間攪拌した。酢酸エチル7.5lを加え、水3lおよび塩化ナトリウムの飽和水溶液3lで順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン一酢酸エチル(20:80から0:100)溶出分画より、標記化合物136.5gを得た。

¹H-NMR(CDCI)

δ 3.79 (s, 3H) 6.92 (s, 1H) 7.07-7.13 (m, 6H) 7.32-7.40 (m, 9H) 7.87 (s, 1H)

[0334] <u>b) 2-クロロー5-メチルー1-トリチルー1、5-ジヒドロイミダゾ[4、5-d]ピリダジン-4-</u>
<u>オン</u>

窒素の雰囲気下、-75℃で5-メチル-1-トリチル-1, 5-ジヒドロイミダゾ[4, 5-d] ピリダジン-4-オン68. 3gのテトラヒドロフラン4l溶液にリチウムへキサメチルジシラジド220ml(1. 0モルテトラヒドロフラン溶液)を加え、-75℃で1時間攪拌した後、ヘキサクロロエタン82. 3gのテトラヒドロフラン200ml溶液を加え、-20℃まで昇温させた。塩化アンモニウムの5%水溶液5lを加え、酢酸エチル4lで抽出した。有機層を水5l および塩化ナトリウムの飽和水溶液5lで順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をt-ブチルメチルエーテル150mlに縣濁させ、濾取し、t-ブチルメチルエーテル100mlで二回洗浄した。標記化合物69. 7gを得た。

1H-NMR(CDCl)

 δ 3.78 (s, 3H) 5.81 (s, 1H) 7.25-7.27 (m, 6H) 7.28-7.38 (m, 9H)

[0335] <u>c) 4-(6-メチル-7-オキソ-6、7-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4、5-d]ピリダジン-2-</u> <u>イル)ピペラジン-1-カルボン酸</u> t-ブチルエステル

2-クロロー5-メチルー1-トリチルー1, 5-ジヒドロイミダゾ[4, 5-d]ピリダジンー4-オン69. 7gとピペラジンー1-カルボン酸 tーブチルエステル153. 4gを混ぜ、窒素の雰囲気下で攪拌しながら100℃まで加熱した。反応液が回転しやすくなったら温度を150℃まで上げ、この温度で1時間反応させた。反応液を冷却した後、tーブチルメチルエーテル250mlに分散させ、縣濁物を濾取した。tーブチルメチルエーテル200mlで2回、水200mlで3回、また再びtーブチルメチルエーテル200mlで2回、水200mlで3回、また再びtーブチルメチルエーテル200mlで2回洗浄し、

WO 2005/053695 97 PCT/JP2004/014857

乾燥した後、標記化合物50.3gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.50 (s, 9H) 3.56-3.62 (m, 4H) 3.73-3.80 (m, 4H) 3.87 (s, 3H) 8.16 (s, 1H) 12.65 (br.s, 1H)

[0336] <u>d) 4-[1-(2-ブチニル)-6-メチル-7-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4, 5</u> -<u>d]ピリダジン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸</u> t-ブチルエステル

窒素雰囲気下、15℃で4-(6-メチル-7-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-2-イル)ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル88. 4gのN, N-ジメチルホルムアミド5. 5l溶液に炭酸カリウム43. 9gおよび2-ブチニルブロマイド27. 8mlを順次加えた。反応液を室温で22時間攪拌した後、水10lに注ぎ、酢酸エチル5lで抽出した。有機層を水5lで2回、塩化ナトリウムの飽和水溶液5lで順次洗浄し、水層を酢酸エチル3lで2回抽出した。有機層を合わせ、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン-酢酸エチル(3:2から3:7)溶出分画より、標記化合物54. 3gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.52 (s, 9H) 1.83 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.38-3.42 (m, 4H) 3.61-3.64 (m, 4H) 3.85 (s, 3H) 5.09 (q, J=2.3Hz, 2H) 8.13 (s, 1H)

[0337] <u>e) 3-(2-ブチニル)-5-メチル-2-(ピペラジン-1-イル)-3、5-ジヒドロイミダブ「4、5-d</u>]ピリダジン-4-オン

4-[1-(2-ブチニル)-6-メチル-7-オキソー6, 7-ジヒドロー1H-イミダゾ[4, 5-d]ピリダジンー2-イル]ピペラジンー1-カルボン酸 tーブチルエステル54.3gのジクロロメタン200ml溶液にトリフルロ酢酸200mlを加え、室温で1時間攪拌した。減圧濃縮した後、残渣を酢酸エチル500mlに溶解し、炭酸水素ナトリウム10%水溶液1lを少しずつ加えた。追加後、酢酸エチル1lおよび水酸化ナトリウム5N水溶液500mlを加え、有機層を分取した。その後さらに水層をジクロロメタン1lで5回抽出した。有機層を合わせ、水酸化ナトリウム2N水溶液500mlで洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣を酢酸エチルより再結晶し、標記化合物30.5gの結晶を得た。

¹H-NMR(CDCl ̯)

δ 1.84 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.05-3.09 (m, 4H) 3.38-3.44 (m, 4H) 3.85 (s, 3H) 5.06 (q, J=2.3Hz, 2H) 8.13 (s, 3H)

[0338] [実施例119-2]

<u>3-(2-ブチニル)-5-メチル-2-(ピペラジン-1-イル)-3、5-ジヒドロイミダゾ「4、5-d</u>]ピリダジン-4-オン トルエン-4-スルホン酸塩

3-(2-ブチニル)-5-メチル-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 5-ジヒドロイミダゾ[4、5-d]ピリダジン-4-オン98. 7mgをエタノール1mlに溶解し攪拌下、pートルエンスルホン酸1水和物101mgのエタノール1ml溶液を加え、氷冷下2時間撹拌した。析出物を濾取し、50℃で1時間減圧乾燥し標記化合物153. 2mgを得た。

¹H-NMR (DMSO-d6)

δ 1.79 (t, J = 2 Hz, 3H) 2.27 (s, 3H) 3.25–3.35 (m, 4H) 3.50–3.54(m, 4H) 3.70 (s, 3H) 5.13 (d, J = 2 Hz, 2H) 7.10 (d, J = 8 Hz, 2H) 7.47 (d, J = 8 Hz, 2H) 8.25 (s, 1H) 8.79 (br.s, 2H)

また、この標記化合物107.95mgを用いてアセトンより再結晶し、標記化合物84.9mgの結晶を得た。

[0339] [実施例120]

2-(3-アミノピペリジン-1-イル)-3-(2-ブチニル)-5-メチル-3、5-ジヒドロイミ ダゾ「4、5-d]ピリダジン-4-オントリフルオロ酢酸塩

<u>a)3-t-ブトキシカルボニルアミノピペリジン-1-カルボン酸 9H-フルオレン-9-</u> イルメチルエステル

3-カルボキシピペリジン-1-カルボン酸 9H-フルオレン-9-イルメチルエステル 5.01gのt-ブタノール10ml溶液にジイソプロピルエチルアミン1.84gおよびジフェニルホスホリルアジド4.71gを加え、窒素雰囲気下、60℃で18時間加熱した。反応液を冷却し、酢酸エチル150mlを加えた。有機層を5%硫酸水溶液100ml、5%炭酸水素ナトリウム水溶液100ml、水100mlおよび塩化ナトリウムの飽和水溶液100mlで順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン-酢酸エチル(4:1)溶出分画より、標記

化合物1.88gを得た。

H-NMR(CDCl)

δ 1.45 (s, 9H) 1.45–1.72 (m, 3H) 1.82–1.87 (br.s, 1H) 3.09–3.30 (br.s, 2H) 3.58 (br.s, 2H) 3.82–3.98 (br.s, 1H) 4.24 (t, J=7.2Hz, 1H) 4.27–4.48 (br.s, 2H) 4.52–4.59 (br.s, 1H) 7.32 (dd, J=10.3,10.0Hz, 2H) 7.39 (t, J=10.0Hz, 2H) 7.59 (d, J=10.0Hz, 2H) 7.75 (d, J=10.3Hz, 2H)

[0340] b) ピペリジン-3-イルカルバミン酸 t-ブチルエステル

3-t-ブトキシカルボニルアミノピペリジン-1-カルボン酸 9H-フルオレン-9-イルメチルエステル1.88gのエタノール250ml溶液にジエチルアミン25mlを加え、18時間室温で攪拌した。減圧濃縮した後、残渣をトルエン150mlおよびクエン酸10%水溶液100mlに溶解した。水層を5N水酸化ナトリウム水溶液でアルカリ性にして、ジクロロメタン100mlで2回抽出した。有機層を合わせ、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮し、標記化合物0.79gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.45 (s, 9H) 1.41–1.53 (m, 2H) 1.65–1.72 (m, 1H) 1.79–1.86 (m, 1H) 2.48–2.56 (m, 1H) 2.64–2.70 (m, 1H) 2.78–2.86 (m, 1H) 3.06 (dd, J=12.0,4.0Hz,1H) 3.48–3.62 (br.s, 1H) 4.71–4.88 (br.s, 1H)

[0341] <u>c) 2-(3-アミノピペリジン-1-イル)-3-(2-ブチニル)-5-メチル-3、5-ジヒドロイミダブ「4、5-d]ピリダジン-4-オントリフルオロ酢酸塩</u>

2-クロロー5-メチルー1-トリチルー1, 5-ジヒドロイミダゾ[4, 5-d]ピリダジンー4-オン0. 020gおよびピペリジンー3ーイルカルバミン酸 tーブチルエステル0. 040gを混ぜ、窒素の雰囲気下、150℃で1時間反応させた。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチル溶出分画より、[1-(6-メチルー7-オキソー6, 7-ジヒドロー1Hーイミダゾ[4, 5-d]ピリダジンー2ーイル)ピペリジンー3ーイル]カルバミン酸 tープチルエステル0. 016gを得た。これの0. 0080gをN, Nージメチルホルムアミド0. 6mlに溶解し、炭酸カリウム0. 0038gおよび2ーブチニルブロマイド0. 003mlを加え、室温で18時間攪拌した。反応液を酢酸エチル1mlおよび水1mlに分散し、有機層を濃縮した。残渣をジクロロメタン0. 5mlに溶解し、トリフルロ酢酸0. 5ml

を加えた。1時間後、反応液を濃縮し、残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)にて精製し、標記化合物0.0046gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.74–1.80 (br.s, 1H) 1.82 (br.s, 3H) 1.96–2.19 (br.m, 3H) 3.43–3.79 (br.m, 5H) 3.86 (s, 3H) 5.05 (br.d, J=16.0Hz, 1H) 5.23 (br.d, J=16.0Hz, 1H) 8.15 (s, 1H)

[0342] [実施例122]

2-[7-(2-ブチニル)-1-メチルー6-オキソー8-(ピペラジン-1-イル)-6, 7-ジヒ ドロー1H-プリン-2-イルオキシ]ベンツアミド

4-[7-(2-ブチニル)-2-(2-カルバモイルフェノキシ)-1-メチルー6-オキソー6, 7-ジヒドロー1H-プリンー8-イル]ピペラジンー1-カルボン酸 t-ブチルエステル53. 0gをトリフルオロ酢酸160mlに溶解し、室温にて1時間攪拌した。反応液に2M水酸化ナトリウム水溶液1250mlを滴下し、室温にて1時間50分攪拌した。白色沈殿物をろ別、得られた白色固体を水、エタノールにて洗浄し、60℃で一晩乾燥し標記化合物を42.8g得た。

¹H-NMR(DMSO-d6)

δ 1.78 (t, J=2.4Hz, 3H) 2.82-2.86 (m, 4H) 3.18-3.22 (m, 4H) 3.36 (s, 3H) 4.91 (q, 2.4Hz, 2H) 6.58 (td, J=8.4, 1.2 Hz, 1H) 6.63 (dd, J=8.0, 0.8Hz, 1H) 7.14 (ddd, J=8.0, 7.2, 2.0Hz, 1H) 7.80 (dd, J=7.6, 2.0Hz, 1H)

MS m/e (ESI) 422(MH[†])

[0343] [実施例229]

7-(2-ブチニル)-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6、7-ジヒドロ-1H-プリン-2-カルボニトリル 塩酸塩

a)4-[7-(2-ブチニル)-2-シアノ-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-6, 7-ジヒ ドロ-1H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

実施例96aで得られた4-[7-(2-ブチニル)-2-クロロ-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル8mg、シアン化ナトリウム10mg、N, N-ジメチルホルムアミド0. 3mlの混

合物を室温で4時間攪拌した。反応液を酢酸エチルー水で抽出し、有機層を水洗、 飽和食塩水で洗い濃縮した。残渣を薄層クロマトグラフィー(50%酢酸エチル/ヘキ サン)で精製し標記化合物6.1mg得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.50 (s, 9H) 1.83 (s, 3H) 3.50 (s, 4H) 3.58-3.64 (m, 4H) 4.99 (s, 2H) 5.74 (s, 2H) 7.02 (d, J=8Hz, 1H) 7.44 (t, J=8Hz, 1H) 7.55 (t, J=8Hz, 1H) 7.74 (d, J=8Hz, 1H)

[0344] <u>b)7-(2-ブチニル)-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)</u> -6,7-ジヒドロ-1H-プリン-2-カルボニトリル 塩酸塩

4-[7-(2-ブチニル)-2-シアノ-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル6. 1mg、トリフルオロ酢酸0. 2mlの混合物を室温20分攪拌した。反応液を濃縮し、残渣を20-60%メタノール/水(0. 1%濃塩酸)溶媒を用いて逆相カラムクロマトグラフィーで精製し、標記化合物5. 0mgを得た。

¹H-NMR(DMSO-d6)

δ 1.80 (s, 3H) 3.30 (s, 4H) 3.60-3.70 (m, 4H) 5.09 (s, 2H) 5.60 (s, 2H) 7.27 (d, J=8Hz, 1H) 7.54 (t, J=8Hz, 1H) 7.68 (t, J=8Hz, 1H) 7.94 (d, J=8Hz, 1H) 9.36 (br.s, 2H)

[0345] [実施例230]

3-[7-(2-ブチニル)-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6、7-ジヒドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]ピリジン-2-カルボン酸アミドトリフルオロ酢酸塩

4-[7-(2-ブチニル)-2-クロロ-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル7mgを1-メチル-2-ピロリドン0. 2mlに溶解し、3-ヒドロキシピリジン-2-カルボン酸アミド8mg、炭酸カリウム8mgを加え、100℃にて2時間攪拌した。反応液に1N-塩酸を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を濃縮し、残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリル-水系移動相(0.1%

トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)にて精製し、標記化合物2.93mgを得た。 MS m/e (ESI) 524(MH[†]-CF_CCOOH)

[0346] [実施例234]

2-[7-(2-ブチニル)-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6,7-ジヒドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]ベンツアミドトリフルオロ酢酸塩 実施例230において、3-ヒドロキシピリジン-2-カルボン酸アミドの代わりに、サリチルアミドを用いて実施例230と同様に処理し、標記化合物3.74mgを得た。
MS m/e (ESI) 523(MH[†]-CF COOH)

[0347] [実施例242]

8-(3-アミノピペリジン-1-イル)-7-(2-ブチニル)-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-6、7-ジヒドロ1H-プリン-2-カルボニトリル 塩酸塩

a) 3-t-ブトキシカルボニルアミノピペリジン-1-カルボン酸 ベンジルエステル ピペリジン-3-カルボン酸 エチルエステル24.3g、トリエチルアミン26ml、酢酸エチル300mlの混合物に、氷冷下クロロギ酸ベンジル(30%トルエン溶液)88gを30分かけて滴下した。反応液をろ過して不溶物を除き、ろ液をさらに少量のシリカゲルを通してろ過、濃縮した。

残渣にエタノール200ml、5モル水酸化ナトリウム水溶液40mlを加え室温で一晩 攪拌した。反応液を濃縮し、残渣に水200mlを加え、tーブチルメチルエーテルで抽 出した。この水層に5モル塩酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水洗、 飽和食塩水洗い、無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、油状残渣30.9gを得た。

[0348] この残渣30g、ジフェニルリン酸アジド24.5ml、トリエチルアミン15.9ml、tーブタノール250mlの混合物を室温で1.5時間攪拌し、さらに100℃の油浴中20時間加熱攪拌した。反応液を濃縮し、残渣を酢酸エチルー水で抽出、有機層を薄い炭酸水素ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗い、無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮した。残渣を10-20%酢酸エチルノヘキサンでシリカゲルカラムクロマトグラフィー精製し、さらに酢酸エチルーヘキサンで再結晶し標記化合物21.4gを得た。

「H-NMR(CDCL」)

 δ 1.43 (s, 9H) 1.48-1.92 (m, 4H) 3.20-3.80 (m, 5H) 4.58 (br.s, 1H) 5.13 (s, 2H)

7.26-7.40(m, 5H)

[0349] b)ピペリジン-3-イルカルバミン酸 t-ブチルエステル

3-tーブトキシカルボニルアミノピペリジン-1-カルボン酸 ベンジルエステル10g、10%パラジウム炭素500mg、エタノール100mlの混合物を水素雰囲気下室温で一 晩攪拌した。触媒をろ過して除き、ろ液を濃縮乾固して標記化合物6.0gを得た。 ¹H-NMR(CDCL)

δ 1.44 (s, 9H) 1.47–1.80 (m, 4H) 2.45–2.60 (m, 1H) 2.60–2.75 (m, 1H) 2.75–2.90 (m, 1H) 3.05 (dd, J=3Hz, 12Hz, 1H) 3.57 (br.s, 1H) 4.83 (br.s, 1H)

[0350] c) [1-[7-(2-ブチニル)-2, 6-ジクロロ-7H-プリン-8-イル]ピペリジン-3-イル]カルバミン酸 t-ブチルエステル

7-(2-ブチニル)-2, 6, 8-トリクロロ-7H-プリン1. 25g、ピペリジン-3-イルカルバミン酸 t-ブチルエステル1. 0g、アセトニトリル10mlの混合物を室温で10分攪拌後、トリエチルアミン0. 63mlを10分かけて滴下、そのまま室温で30分攪拌した。反応液を酢酸エチルー水で抽出し、有機層を飽和食塩水で洗い、無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮した。残渣をt-ブチルメチルエーテルーへキサンで結晶化し、標記化合物1. 79gを得た。

¹H-NMR(CDCl₃)

δ 1.43 (s, 9H) 1.60–2.02 (m, 4H) 1.83 (t, J=2Hz, 3H) 3.32–3.41 (m, 1H) 3.42–3.52 (m, 1H) 3.67–3.76 (m, 1H) 3.80–3.91 (m, 1H) 4.76–4.90 (m, 3H)

[0351] <u>d)[1-[7-(2-ブチニル)-2-クロロー6-オキソー6、7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル</u>]ピペリジン-3-イル]カルバミン酸 t-ブチルエステル

[1-[7-(2-ブチニル)-2, 6-ジクロロ-7H-プリン-8-イル]ピペリジン-3-イル] カルバミン酸 t-ブチルエステル1. 79g、酢酸ナトリウム1. 0g、ジメチルスルホキシド18mlの混合物を120℃の油浴中3時間加熱攪拌した。油浴から外し、反応液に水18mlを加え室温まで冷却した。結晶をろ過、水洗、t-ブチルメチルエーテル洗いの後乾燥して標記化合物1. 59gを得た。

¹H-NMR(DMSO-d6)

δ 1.39 (s, 9H) 1.34-1.88 (m, 4H) 1.78 (s, 3H) 2.81 (t, J=11Hz, 1H) 2.95 (t,

J=11Hz, 1H) 3.48-3.60 (m, 2H) 3.64 (d, J=6Hz, 1H) 4.90 (s, 2H) 6.94 (d, J=8Hz, 1H)

- [0352] e) [1-[7-(2-ブチニル)-2-クロロ-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソー6、7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペリジン-3-イル]カルバミン酸 t-ブチルエステル [1-[7-(2-ブチニル)-2-クロロ-6-オキソー6、7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル] ピペリジン-3-イル]カルバミン酸 t-ブチルエステル100mg、無水炭酸カリウム66mg、2-シアノベンジルブロマイド70mg、N、N-ジメチルホルムアミド1mlの混合物を室温で5時間攪拌した。反応液を酢酸エチルー水で抽出し、有機層を水洗、飽和食塩水洗い、無水硫酸マグネシウム乾燥後濃縮した。残渣を50%酢酸エチル/ヘキサンでシリカゲルカラムクロマトグラフィー精製し、標記化合物44、7mgを得た。 「H-NMR(CDCI。)
 - δ 1.44 (s, 9H) 1.59–1.81 (m, 2H) 1.83 (t, J=2Hz, 3H) 1.86–1.94 (m, 2H) 3.20–3.50 (m, 3H) 3.66 (d, J=7Hz, 1H) 3.86 (br.s, 1H) 4.88–5.06 (m, 3H) 5.72 (s, 2H) 7.06 (d, J=8Hz, 1H) 7.38 (t, J=8Hz, 1H) 7.51 (t, J=8Hz, 1H) 7.70 (d, J=8Hz, 1H)
- [0353] <u>f) [1-[7-(2-ブチニル)-2-シアノ-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-6、7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペリジン-3-イル]カルバミン酸 t-ブチルエステル</u> [1-[7-(2-ブチニル)-2-クロロ-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-6、7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペリジン-3-イル]カルバミン酸 t-ブチルエステル15 mg、シアン化ナトリウム20mg、N、N-ジメチルホルムアミド0. 2mlの混合物を室温で3時間攪拌した。反応液を酢酸エチル-水で抽出し、有機層を水洗、飽和食塩水洗いの後濃縮した。残渣を50%酢酸エチル/ヘキサン溶媒で薄層クロマトグラフィー(3回展開)精製し、標記化合物10. 3mgを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

- δ 1.44 (s, 9H) 1.52–1.98 (m, 4H) 1.81(t, J=2Hz 3H) 3.24 (dd, J=7Hz, 12Hz, 1H) 3.30–3.40 (m, 1H) 3.46–3.56 (m, 1H), 3.72 (d, J=12Hz, 1H) 3.86 (br.s, 1H) 4.86–5.10 (m, 3H) 5.73 (s, 2H) 7.00 (d, J=8Hz, 1H) 7.42 (t, J=8Hz, 1H) 7.54 (dt, J=2Hz, 8Hz, 1H) 7.73 (dd, J=2Hz, 8Hz, 1H)
- [0354] g)8-(3-アミノピペリジン-1-イル)-7-(2-ブチニル)-1-(2-シアノベンジル)-6

-オキソー6、7ージヒドロ1H-プリン-2-カルボニトリル 塩酸塩

[1-[7-(2-ブチニル)-2-シアノ-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペリジン-3-イル]カルバミン酸 t-ブチルエステル10. 3mg、トリフルオロ酢酸0. 2mlの混合物を20分攪拌した。反応液を濃縮し、残渣を20-80%メタノール/水(0.1%濃塩酸)溶媒を用いて逆相カラムクロマトグラフィー精製し、標記化合物8.0mgを得た。

¹H-NMR(DMSO-d6)

δ 1.60-1.74 (m, 2H) 1.79 (t, J=2Hz, 3H) 1.88-2.03 (m, 2H) 3.14-3.28 (m, 2H) 3.42 (br.s, 1H) 3.52-3.82 (m, 2H) 4.98-5.12 (m, 2H) 5.58 (s, 2H) 7.26 (d, J=8Hz, 1H) 7.53 (t, J=8Hz, 1H) 7.66 (t, J=8Hz, 1H) 7.93 (d, J=8Hz, 1H) 8.16 (br.s, 3H)

[0355] [実施例248]

2-「8-(3-アミノピペリジン-1-イル)-7-(2-ブチニル)-1-メチル-6-オキソ-6 , 7-ジヒドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]ベンツアミド トリフルオロ酢酸塩 a) 「1-「7-(2-ブチニル)-2-クロロ-1-メチル-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-プリ ン-8-イル]ピペリジン-3-イル]カルバミン酸 t-ブチルエステル

[1-[7-(2-ブチニル)-2-クロロー6-オキソー6, 7-ジヒドロー1H-プリンー8-イル] ピペリジンー3-イル]カルバミン酸 t-ブチルエステル700mgをジメチルスルホキシド7. 0mlに溶解し、ヨウ化メチル114 μ l、炭酸カリウム299mgを加えた。室温にて30分攬拌後、反応液に40mlの水を加えた。室温で30分間攪拌後、白色沈殿物をろ別、得られた白色固体を水、ヘキサンにて洗浄し、標記化合物を540mg得た。 ¹H-NMR(CDCl3)

- δ 1.44 (s, 9H) 1.72–1.94 (m, 4H) 1.81 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.16–3.92 (m, 5H) 3.72 (s, 3H) 4.91 (dd, J= 17.6, 2.4Hz, 1H) 5.01 (d, J=17.6Hz, 1H)
- [0356] b) 2-[8-(3-アミノピペリジン-1-イル)-7-(2-ブチニル)-1-メチル-6-オキソー6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]ベンツアミドトリフルオロ酢酸塩
 [1-[7-(2-ブチニル)-2-クロロ-1-メチル-6-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペリジン-3-イル]カルバミン酸 t-ブチルエステル10mgを1-メチル-2-ピロリドン0. 3mlに溶解し、サリチルアミド10mg、炭酸カリウム10mgを加え、10

0℃にて2時間攪拌した。反応液に1N-塩酸を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を濃縮し、残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)にて精製し、標記化合物5.54mgを得た。

MS m/e (ESI) 436(MH⁺-CF₂COOH)

[0357] [実施例258]

3-(2-ブチニル)-2-(ピペラジン-1-イル)-5-(2-プロピニル)-3, 5-ジヒドロイ ミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩

a) 4-[1-(2-ブチニル)-7-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4, 5-d]ピリダ ジン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

室温で3-(2-ブチニル)-2-(ピペラジン-1-イル)-3,5-ジヒドロイミダゾ[4,5-d]ピリダジン-4-オントリフルオロ酢酸塩0.448gのN,N-ジメチルホルムアミド20 ml溶液にトリエチルアミン0.299g、4-ジメチルアミノピリジン0.023g、および二炭酸ジーt-ブチル0.645gを加え、5時間攪拌した後、水酸化ナトリウムの5N水溶液2 mlを加え、さらに1時間攪拌した。反応液を酢酸エチル200mlおよび塩化アンモニウムの飽和水溶液100mlに注ぎ、有機層を水100mlで2回、塩化ナトリウムの飽和水溶液100mlで順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチル溶出分画より、標記化合物0.298gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.50 (s, 9H) 1.84 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.41 (m, 4H) 3.63 (m, 4H) 5.06 (q, J=2.3Hz, 2H) 8.17 (s, 1H) 9.92 (br.s, 1H)

[0358] <u>b) 3-(2-ブチニル)-2-(ピペラジン-1-イル)-5-(2-プロピニル)-3、5-ジヒドロイミダゾ[4、5-d]</u>ピリダジン-4-オントリフルオロ酢酸塩

4-[1-(2-ブチニル)-7-オキソー6, 7-ジヒドロー1H-イミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0. 010gのN, N-ジメチルホルムアミド0. 5ml溶液に炭酸カリウム0. 005gおよび3-ブロモー1-プロピン0. 003mlを加え、室温で10時間攪拌した。反応液に酢酸エチル1ml、水1mlを加え分液

し、有機層を濃縮し残渣をジクロロメタン0.5mlおよびトリフルオロ酢酸0.5mlに溶解し、1時間攪拌した後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)にて精製し、標記化合物0.011gを得た。

MS m/e (ESI) 311.29(MH⁺-CF₂COOH)

[0359] [実施例266]

3-(2-ブチニル)-5-[2-(3-メトキシフェニル)-2-オキソエチル]-2-(ピペラジ ン-1-イル)-3, 5-ジヒドロイミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩 4-[1-(2-ブチニル)-7-オキソー6, 7-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4, 5-d]ピリダジン -2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステルおよび2-ブロモー3′ーメト キシアセトフェノンを用いて実施例258bと同様に処理し、標記化合物を得た。 MS m/e (ESI) 421.33(MH[†]-CF₂COOH)

[0360] [実施例267]

2-「3-(2-ブチニル)-4-オキソ-2-(ピペラジン-1-イル)-3、4-ジヒドロイミダゾ [4、5-d]ピリダジン-5-イルメチル]ベンゾニトリル トリフルオロ酢酸塩

4-[1-(2-ブチニル)-7-オキソー6, 7-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステルおよび2-ブロモメチルベン ゾニトリルを用いて実施例258bと同様に処理し、標記化合物を得た。

¹H-NMR(CD₃OD)

δ 1.81 (t, J=2.5Hz, 3H) 3.45–3.49 (m, 4H) 3.66–3.70 (m, 4H) 5.15 (q, J=2.5Hz, 2H) 5.62 (s, 2H) 7.34 (dd, J=7.6, 1.5Hz, 1H) 7.45 (td, J=7.6, 1.5Hz, 1H) 7.59 (td, J=7.6, 1.7Hz, 1H) 7.75 (dd, J=7.6, 1.7Hz, 1H) 8.25 (s, 1H)

MS m/e (ESI) 388.32(MH † -CF₃COOH)

[0361] [実施例297]

2-[3-(2-ブチニル)-4-オキソー2-(ピペラジン-1-イル)-3、4-ジヒドロイミダゾ

[4、5-d]ピリダジン-5-イルメチル]-3-フルオロベンゾニトリル トリフルオロ酢酸塩

4-[1-(2-ブチニル)-7-オキソー6、7-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4、5-d]ピリダジン
-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステルおよび2-ブロモメチルー3-

フルオロベンゾニトリルを用いて実施例258bと同様に処理し、標記化合物を得た。 MS m/e (ESI) 406.25(MH⁺-CF₂COOH)

[0362] [実施例308]

3-ベンジル-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 5-ジヒドロイミダゾ[4, 5-d]ピリダジン -4-オン トリフルオロ酢酸塩

a) 4-(1-ベンジル-6-ベンジルオキシメチル-7-オキソ-6,7-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4,5-d]ピリダジン-2-イル)ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル 4-(6-ベンジルオキシメチル-7-オキソ-6,7-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4,5-d]ピリダジン-2-イル)ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルおよびベンジルブロマイドを実施例116dと同様に処理し、標記化合物を得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.48 (s, 9H) 3.13–3.18 (m, 4H) 3.50–3.54 (m, 4H) 4.72 (s, 2H) 5.61 (s, 2H) 5.65 (s, 2H) 7.20–7.35(m, 10H) 8.22 (s, 1H)

[0363] <u>b) 3-ベンジル-2-(ピペラジン-1-イル)-3、5-ジヒドロイミダブ「4、5-d</u>]ピリダジ <u>ン-4-オン トリフルオロ酢酸塩</u>

4-(1-ベンジル-6-ベンジルオキシメチル-7-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-イミダ ゾ[4, 5-d]ピリダジン-2-イル)ピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステルを実施例117と同様に処理し、標記化合物を得た。

¹H-NMR(CD₂OD)

δ 3.31-3.37 (m, 4H) 3.40-3.46 (m, 4H) 5.68 (s, 2H) 7.22-7.36(m, 5H) 8.25 (s, 1H)

MS m/e (ESI) 311.24(MH † -CF₃COOH)

[0364] [実施例309]

3-ベンジル-5-メチル-2-(ピペラジン-1-イル)-3、5-ジヒドロイミダゾ [4、5-d] ピリダジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩

a) 4-(1-ベンジル-7-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-2 -イル)ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

3-ベンジル-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 5-ジヒドロイミダブ[4, 5-d]ピリダジン

-4ーオン トリフルオロ酢酸塩を実施例258a)と同様に処理し、標記化合物を得た。 1 H-NMR(CDCl $_{2}$)

δ 1.47 (s, 9H) 3.12-3.16 (m, 4H) 3.47-3.52 (m, 4H) 5.58 (s, 2H) 7.20-7.34(m, 5H) 8.20 (s, 1H) 10.04 (br.s, 1H)

[0365] <u>b) 3-ベンジル-5-メチル-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 5-ジヒドロイミダブ「4, 5-</u> d]ピリダジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩

4-(1-ベンジル-7-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-2-イル)ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルとヨウ化メチルを用いて実施例2 58bと同様に処理し、標記化合物を得た。

¹H-NMR(CD₂OD)

 δ 3.29–3.35 (m, 4H) 3.36–3.41 (m, 4H) 3.83 (s, 3H) 5.68 (s, 2H) 7.21–7.34(m, 5H) 8.20 (s, 1H)

MS m/e (ESI) 325.01(MH † -CF $_3$ COOH)

[0366] [実施例311]

<u>3ーベンジルー5-(2-フェニルエチル)-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 5-ジヒドロイ</u> <u>ミダゾ「4, 5-d]ピリダジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩</u>

4-[1-ベンジル-7-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H-イミダブ[4, 5-d]ピリダジン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルおよび(2-ブロモエチル)ベンゼンを用いて実施例258bと同様に処理し、標記化合物を得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 3.11 (t, J=8.1Hz, 2H) 3.24-3.29 (m, 4H) 3.37-3.42 (m, 4H) 4.46 (t, J=8.1Hz, 2H) 5.58 (s, 2H) 7.09-7.34 (m, 10H) 8.20 (s, 1H)

MS m/e (ESI) 415.54(MH[†]-CF₂COOH)

[0367] [実施例332]

1-(2-ブチニル)-6-メチル-7-オキソ-2-(ピペラジン-1-イル)-6, 7-ジヒドロイミダゾ [4, 5-d] ピリダジン-4-カルボキサミドトリフルオロ酢酸塩
a) 4-[1-(2-ブチニル)-4-(シアノ-ヒドロキシメチル)-5-メトキシカルボニル-1
H-イミダゾール-2-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

WO 2005/053695 110 PCT/JP2004/014857

4-[1-(2-ブチニル)-5-メトキシカルボニルー4-ホルミルー1Hーイミダゾールー2ーイル]ピペラジンー1-カルボン酸 tーブチルエステルのアセトニトリル15ml溶液にシアン化ナトリウム0. 200gおよび酢酸0. 010mlを加え、室温で16時間攪拌した。酢酸エチル100mlを加え、水50mlで2回と塩化ナトリウムの飽和水溶液50mlで順次洗浄し、有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチルーへキサン(2:3)溶出分画より、標記化合物0. 274gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

- δ 1.49 (s, 9H) 1.83 (t, J=2.5Hz, 3H) 3.19–3.23 (m, 4H) 3.56–3.60 (m, 4H) 3.95 (s, 3H) 4.68 (d, J=9.0Hz, 1H) 4.82 (q, J=2.5Hz, 2H) 5.72 (d, J=9.0Hz, 1H)
- [0368] b) 4-「1-(2-ブチニル)-4-(カロバモイルーヒドロキシメチル)-5-メトキシカルボニルー1H-イミダゾールー2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル 5℃で4-[1-(2-ブチニル)-4-(シアノーヒドロキシメチル)-5-メトキシカルボニルー1H-イミダゾールー2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0. 274 gのメタノール8ml溶液に過酸化水素30%水溶液3. 2mlおよび28%アンモニア水3. 2mlを加え15時間攪拌した。亜硫酸水素ナトリウムの飽和水溶液100mlを加え、酢酸エチル100mlで2回抽出した。有機層を合わせ、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、メタノール一酢酸エチル(1:9)溶出分画より、標記化合物0. 039gを得た。
 「H-NMR(CDCI)

δ 1.48 (s, 9H) 1.83 (t, J=2.5Hz, 3H) 3.13-3.25 (m, 4H) 3.54-3.57 (m, 4H) 3.91 (s, 3H) 4.33-4.37 (br.s, 1H) 4.77 (q, J=2.5Hz, 2H) 5.54 (s, 1H) 5.63 (s, 1H) 6.82 (s, 1H)

[0369] <u>c) 4-「4-アミノオキサリル-1-(2-ブチニル)-5-メトキシカルボニル-1H-イミダ</u>
<u>ゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル</u>

0°Cで4-[1-(2-ブチニル)-4-(カルバモイルーヒドロキシメチル)-5-メトキシカルボニル-1H-イミダゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0.038gのジクロロメタン2ml溶液にトリエチルアミン0.051mlおよび三酸化硫黄

ピリジン0.058gのジメチルスルホキシド1ml溶液を加え、15時間室温で攪拌した。 更にトリエチルアミン0.102mlおよび三酸化硫黄ピリジン0.116gのジメチルスルホキシド1ml溶液を加え、8時間室温で攪拌した後、酢酸エチル50mlを加え、有機層を硫酸1%水溶液20ml、炭酸水素ナトリウムの飽和水溶液20mlと塩化ナトリウムの飽和水溶液20mlで順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチルーへキサン(2:1)溶出分画より、標記化合物0.021gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.48 (s, 9H) 1.82 (t, J=2.5Hz, 3H) 3.19–3.23 (m, 4H) 3.56–3.59 (m, 4H) 3.84 (s, 3H) 4.84 (q, J=2.5Hz, 2H) 5.62 (br.s, 1H) 7.02 (br.s, 1H)

[0370] <u>d) 4-「1-(2-ブチニル)-4-カルバモイル-6-メチル-7-オキソ-6、7-ジヒドロ-1H-ジヒドロイミダゾ「4、5-d</u>]ピリダジン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブ チルエステル

4-[4-アミノオキサリル-1-(2-ブチニル)-5-メトキシカルボニル-1H-イミダゾ ール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルを実施例115hと同様 に処理し、標記化合物を得た。

¹H-NMR(CDCl₃)

δ 1.50 (s, 9H) 1.84 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.46-3.50 (m, 4H) 3.63-3.66 (m, 4H) 3.99 (s, 3H) 5.12 (q, J=2.3Hz, 2H) 6.16 (s, 1H) 8.85 (s, 1H)

[0371] e) 1-(2-ブチニル)-6-メチル-7-オキソ-2-(ピペラジン-1-イル)-6, 7-ジヒド ロイミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-4-カルボキサミド トリフルオロ酢酸塩

4-[1-(2-ブチニル)-4-カルバモイル-6-メチル-7-オキソ-6, 7-ジヒドロ-1H -ジヒドロイミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチ ルエステルを実施例115iと同様に処理し、標記化合物を得た。

MS m/e (ESI) 330.18(MH † -CF₃COOH)

[0372] [実施例338]

<u>3-(2-ブチニル)-2-(ピペラジン-1-イル)-3、5-ジヒドロイミダゾ[4、5-c]ピリジン-4-オン</u>トリフルオロ酢酸塩

a) 2-ブロモー1-(2-ブチニル)-1H-イミダゾール-4, 5-ジカルボニトリル

2-ブロモー1H-イミダゾールー4, 5-ジカルボニトリル[CAS No 50847-09-1] 90. 6gのN, N-ジメチルホルムアミド520ml溶液に炭酸カリウム69. 8gおよび1-ブロモー2-ブチン74mlのN, N-ジメチルホルムアミド50ml溶液を加え、50℃で8時間加熱した。酢酸エチル11と水500mlを加え、有機層を水500mlで2回と塩化ナトリウムの飽和水溶液500mlで順次洗浄し硫酸マグネシウムで乾燥し減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチルーへキサン(1:4)溶出分画より標記化合物48. 0gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

 δ 1.87 (t, J=2.3Hz, 3H) 4.85 (q, J=2.3Hz, 2H)

[0373] <u>b) 2-ブロモ-1-(2-ブチニル)-5-シアノ-1H-イミダゾール-4-カルボン酸 エ</u> <u>チルエステル</u>

2-ブロモー1-(2-ブチニル)ー1H-イミダゾールー4,5-ジカルボニトリル48.0gのエタノール500ml溶液に濃硫酸25mlを加え、110時間加熱還流した。反応液を室温まで冷却し、減圧濃縮した。残渣を酢酸エチル500mlと水500mlに溶解し、水酸化カリウムでpH8に調整した。水層を酢酸エチル500mlで抽出し、有機層を合わせ、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチルーへキサン(1:3)溶出分画より標記化合物21.7gを得た

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.43 (t, J=7.0Hz, 3H) 1.87 (t, J=2.3Hz, 3H) 4.46 (q, J=7.0Hz, 2H) 4.85 (q, J=2.3Hz, 2H)

[0374] <u>c) 4-[1-(2-ブチニル)-5-シアノ-4-エトキシカルボニル-1H-イミダゾール-2</u> --イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

2-ブロモー1-(2-ブチニル)-5-シアノー1H-イミダゾールー4-カルボン酸 エチルエステル21. 7gを実施例115bと同様に処理し、標記化合物25. 1gを得た。 1 H-NMR(CDCl $_{2}$)

δ 1.43 (t, J=7.0Hz, 3H) 1.49 (s, 9H) 1.87 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.22-3.26 (m, 4H)

3.56-3.61 (m, 4H) 4.44 (q, J=7.0Hz, 2H) 4.68 (q, J=2.3Hz, 2H)

[0375] <u>d) 4-[1-(2-ブチニル)-4-カルボキシ-5-シアノ-1H-イミダゾール-2-イル]ピ</u>ペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

4-[1-(2-ブチニル)-5-シアノ-4-エトキシカルボニル-1H-イミダゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル25.1gのエタノール500ml溶液に5N水酸化ナトリウム溶液16mlを加え、2時間室温で攪拌した後、溶媒を減圧濃縮した。残渣を酢酸エチル11および水500mlに溶解し、2N塩酸50mlを加えた。有機層を塩化ナトリウムの飽和水溶液200mlで洗浄し硫酸マグネシウムで乾燥し減圧濃縮し標記化合物23.2gを得た。

H-NMR(CDCl)

δ 1.49 (s, 9H) 1.87 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.22-3.26 (m, 4H) 3.56-3.61 (m, 4H) 4.68 (q, J=2.3Hz, 2H)

[0376] e) 4-[1-(2-ブチニル)-5-シアノ-4-ヒドロキシメチル-1H-イミダゾール-2-イ ル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

-10℃で4-[1-(2-ブチニル)-4-カルボキシ-5-シアノ-1H-イミダゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル22.9gのテトラヒドロフラン600 mlにトリエチルアミン6.9gおよびクロロギ酸イソブチル10.19gのテトラヒドロフラン100ml溶液を滴下した。沈殿物を濾過で除去した後、溶液を再び-10℃まで冷却し、水素化ホウ素ナトリウム9.45gの水100ml溶液を滴下した。1時間後、酢酸エチル500mlおよび水500mlを加え、1N塩酸でpH5に一度調整した後、炭酸水素ナトリウムの飽和水溶液でpH10に調整した。有機層を水500mlと塩化ナトリウムの飽和水溶液500mlで順次洗浄し硫酸マグネシウムで乾燥し減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチルーへキサン(4:1)溶出分画より標記化合物19.1gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.48 (s, 9H) 1.84 (t, J=2.3Hz, 3H) 2.26 (t, J=6.3Hz, 1H) 3.13-3.17 (m, 4H) 3.53-3.57 (m, 4H) 4.58 (q, J=2.3Hz, 2H) 4.64 (d, J=6.3Hz, 2H)

[0377] f) 4-[1-(2-ブチニル)-5-シアノ-4-ホルミル-1H-イミダゾール-2-イル]ピペ

<u>ラジン-1-カルボン酸</u> t-ブチルエステル

4-[1-(2-ブチニル)-5-シアノ-4-ヒドロキシメチル-1H-イミダゾール-2-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル1.35gのジクロロメタン5ml溶液に二酸化マンガン3.28gを加え、反応液を室温で15時間、加熱環流下で5時間攪拌した後、濾過し減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチルーヘキサン(2:3)溶出分画より標記化合物1.11gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

- δ 1.50 (s, 9H) 1.88 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.24-3.28 (m, 4H) 3.59-3.63 (m, 4H) 4.70 (q, J=2.3Hz, 2H) 9.87 (s, 1H)
- [0378] g) 4-「1-(2-ブチニル)-5-シアノ-4-(2-エトキシカルボニルビニル)-1H-イミ ダゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

5℃で窒素の雰囲気下、ジエチルホスホノ酢酸エチル0. 243gのテトラヒドロフラン5 ml溶液に水素化ナトリウム0. 038gを加えた。4ー[1ー(2ーブチニル)ー5ーシアノー4ーホルミルー1Hーイミダゾールー2ーイル]ピペラジンー1ーカルボン酸 tープチルエステル0. 310gのテトラヒドロフラン5mlを加え、30分攪拌した。酢酸エチル50mlおよび0. 1N水酸化ナトリウム25mlを加え、有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチルーへキサン(3:7) 溶出分画より標記化合物0. 380gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

- δ 1.33 (t, J=7.4Hz, 3H) 1.50 (s, 9H) 1.86 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.19–3.23 (m, 4H) 3.55–3.59 (m, 4H) 4.25 (q, J=7.4Hz, 2H) 4.59 (q, J=2.3Hz, 2H) 6.70 (d, J=15.8Hz, 1H) 7.50 (d, J=15.8Hz, 1H)
- [0379] <u>h)4-「1-(2-ブチニル)-5-シアノ-4-(2-カルボキシビニル)-1H-イミダゾール</u> -2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

4-[1-(2-ブチニル)-5-シアノ-4-(2-エトキシカルボニルビニル)-1H-イミダ ゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルを実施例338dと同様に処理し標記化合物を得た。

¹H-NMR(CDCl)

δ 1.50 (s, 9H) 1.86 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.19–3.23 (m, 4H) 3.55–3.59 (m, 4H) 4.59 (q, J=2.3Hz, 2H) 6.70 (d, J=15.8Hz, 1H) 7.50 (d, J=15.8Hz, 1H)

[0380] <u>i) 4-「1-(2-ブチニル)-5-シアノ-4-(2-アジドカルボニルビニル)-1H-イミダ</u> <u>ゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸</u> t-ブチルエステル

窒素の雰囲気下、4-[1-(2-ブチニル)-5-シアノ-4-(2-カルボキシビニル)-1 H-イミダゾールー2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0.200g、トリエチルアミン0.073mlおよびジフェニルホスホン酸アジド0.108mlのt-ブタノール2ml溶液を4時間50℃で加熱した。酢酸エチル50mlを加え、水20mlで洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチルーヘキサン(2:3)溶出分画より標記化合物0.178gを得た。

¹H-NMR(CDCl₃)

- δ 1.48 (s, 9H) 1.86 (t, J=2.2Hz, 3H) 3.19–3.23 (m, 4H) 3.55–3.59 (m, 4H) 4.59 (q, J=2.2Hz, 2H) 6.67 (d, J=15.4Hz, 1H) 7.56 (d, J=15.4Hz, 1H)
- [0381] <u>i) 4-[4-(2-t-ブトキシカルボニルアミノビニル)-1-(2-ブチニル)-5-シアノ-1</u><u>H-イミダゾールー2-イル</u>]ピペラジン<math>-1-カルボン酸 t-ブチルエステル</u>

窒素の雰囲気下、4-[1-(2-ブチニル)-5-シアノ-4-(2-アジドカルボニルビニル)-1H-イミダゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0.1 78gのt-ブタノール10ml溶液を15時間加熱還流した。溶媒を減圧濃縮し残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチルーへキサン(9:11)溶出分画より標記化合物0.169gを得た。

¹H-NMR(CDCl¸)

- δ 1.48 (s, 9H) 1.84 (t, J=2.2Hz, 3H) 3.16-3.19 (m, 4H) 3.54-3.58 (m, 4H) 4.51 (q, J=2.2Hz, 2H) 5.83 (d, J=15.0Hz, 1H) 6.43-6.53 (m, 1H) 7.55-7.66 (m, 1H)
- [0382] k) 4-[4-(2-t-ブトキシカルボニルアミノビニル)-1-(2-ブチニル)-5-カルバモ <u>イル-1H-イミダゾール-2-イル</u>]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル 4-[4-(2-t-ブトキシカルボニルアミノビニル)-1-(2-ブチニル)-5-シアノ-1H -イミダゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルを実施例33

2bと同様に処理し標記化合物を得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ 1.48 (s, 9H) 1.84 (t, J=2.2Hz, 3H) 3.21-3.25 (m, 4H) 3.54-3.58 (m, 4H) 4.68 (q, J=2.2Hz, 2H) 5.90 (br.s, 1H) 6.36 (br.d, J=14.8Hz, 1H) 6.92 (br.d, J= 8.4Hz, 1H) 7.45 (br.s, 1H) 7.52 (m, 1H)

[0383] <u>1) 3-(2-ブチニル)-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 5-ジヒドロイミダブ[4, 5-c]ピリ</u> ジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩

4-[4-(2-t-ブトキシカルボニルアミノビニル)-1-(2-ブチニル)-5-カルバモイル-1H-イミダゾール-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0.00 75gのエタノール0.3ml溶液に5N塩酸0.1mlを加え、15時間室温で攪拌した。溶媒を減圧濃縮し残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィー(アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いた。)にて精製し、標記化合物0.0043gを得た。

¹H-NMR(CD₃OD)

δ 1.81 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.45-3.48 (m, 4H) 3.62-3.65 (m, 4H) 5.15 (q, J=2.4Hz, 2H) 6.60 (d, J=7.1Hz, 1H) 7.18 (d, J=7.1Hz, 1H)

MS m/e (ESI) 272.32(MH⁺-CF₂COOH)

[0384] [実施例339]

3-(2-ブチニル)-5-(2-フェニルエチル)-2-(ピペラジン-1-イル)-3、5-ジヒ ドロイミダゾ[4、5-c]ピリジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩

a) 4-[3-(2-ブチニル)-4-オキソ-4, 5-ジヒドロ-3H-イミダゾ[4, 5-c]ピリジ ン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

3-(2-ブチニル)-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 5-ジヒドロイミダゾ[4, 5-c]ピリジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩を実施例258aと同様に処理し標記化合物を得た

¹H-NMR(CDCl_j)

δ 1.49 (s, 9H) 1.83 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.35–3.39 (m, 4H) 3.60–3.64 (m, 4H) 5.07 (q, J=2.3Hz, 2H) 6.55 (d, J=7.1Hz, 1H) 6.97 (d, J=7.1Hz, 1H)

[0385] <u>b) 3-(2-ブチニル)-5-(2-フェニルエチル)-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 5-ジ</u> <u>ヒドロイミダゾ[4, 5-c]ピリジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩</u>

4-[3-(2-ブチニル)-4-オキソ-4, 5-ジヒドロ-3H-イミダゾ[4, 5-c]ピリジン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルおよび(2-ブロモエチル)ベンゼンを用いて実施例258bと同様に処理し、標記化合物を得た。

¹H-NMR(CD₃OD)

δ 1.83 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.05 (t, J=7.3Hz, 2H) 3.45–3.48 (m, 4H) 3.62–3.65 (m, 4H) 4.26 (t, J=7.3Hz, 2H) 5.18 (q, J=2.4Hz, 2H) 6.46 (d, J=7.3Hz, 1H) 7.15 (d, J=7.3Hz, 1H) 7.16–7.30 (m, 5H)

MS m/e (ESI) 376.36(MH † -CF₃COOH)

[0386] [実施例340]

3-(2-ブチニル)-5-(2-フェノキシエチル)-2-(ピペラジン-1-イル)-3、5-ジ ヒドロイミダゾ「4、5-c]ピリジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩

4-[3-(2-ブチニル)-4-オキソ-4, 5-ジヒドロ-3H-イミダゾ[4, 5-c]ピリジン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルおよび2-ブロモエチルフェニルエーテルを用いて実施例258bと同様に処理し、標記化合物を得た。

¹H-NMR(CD₃OD)

δ 1.80 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.45–3.48 (m, 4H) 3.62–3.65 (m, 4H) 4.30 (t, J=5.5Hz, 2H) 4.44 (t, J=5.5Hz, 2H) 5.16 (q, J=2.4Hz, 2H) 6.59 (d, J=6.1Hz, 1H) 6.87–6.91 (m, 3H) 7.20–7.24 (m, 2H) 7.50 (d, J=6.1Hz, 1H)

MS m/e (ESI) 392.34(MH † -CF₂COOH)

[0387] [実施例341]

3-(2-ブチニル)-5-(2-オキソ-2-フェニルエチル)-2-(ピペラジン-1-イル)-3,5-ジヒドロイミダゾ[4,5-c]ピリジン-4-オントリフルオロ酢酸塩

4-[3-(2-ブチニル)-4-オキソ-4, 5-ジヒドロ-3H-イミダゾ[4, 5-c]ピリジン-2-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステルおよび2-ブロモアセトフェノンを用いて実施例258bと同様に処理し、標記化合物を得た。

¹H-NMR(CD₃OD)

δ 1.79 (t, J=2.3Hz, 3H) 3.46–3.50 (m, 4H) 3.64–3.68 (m, 4H) 5.16 (q, J=2.3Hz, 2H) 5.61 (s, 2H) 6.65 (d, J=7.3Hz, 1H) 7.37 (d, J=7.3Hz, 1H) 7.57 (t, J=8.0Hz, 2H) 7.69 (t, J=8.0Hz, 1H) 8.10 (d, J=8.0Hz, 2H)

MS m/e (ESI) 392.34(MH⁺-CF₂COOH)

[0388] [実施例410]

<u>7-(2-ブチニル)-1,3-ジメチル-8-(ピペラジン-1-イル)-3,7-ジヒドロプリン-2,6-ジオ</u> <u>ン</u>

a) 4-[7-(2-ブチニル)-1,3-ジメチル-2,6-ジオキソ-2,3,6,7-テトラヒドロ-1H-プリン -8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸第三ブチルエステル

8-クロロテオフィリン4.9gおよび炭酸カリウム5gをN,N-ジメチルホルムアミド100mlに溶解し、1-ブロモ-2-ブチン2.4mlを加えた。室温で終夜攪拌した後、酢酸エチルにて希釈し、水にて洗浄した。不溶の白色固体をろ取し、酢酸エチルにて洗浄し、7-(2-ブチニル)-8-クロロ-1,3-ジメチル-3,7-ジヒドロプリン-2,6-ジオン3.8gを得た。次いで得られた7-(2-ブチニル)-8-クロロ-1,3-ジメチル-3,7-ジヒドロプリン-2,6-ジオン1.8gおよび1-ピペラジンカルボン酸第三ブチルエステル3.7gを150℃にて1時間攪拌した。室温に冷却した後、酢酸エチルにて抽出し、有機層を水、飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン-酢酸エチル(1:4)溶出分画より標記化合物1.6gを得た。

¹H-NMR(CDCl₂)

δ: 1.49 (s, 9H) 1.82 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.33-3.36 (m, 4H) 3.40 (s, 3H) 3.52 (s, 3H) 3.58-3.61 (m, 4H) 4.88 (q, J=2.4Hz, 2H)

[0389] <u>b) 7-(2-ブチニル)-1,3-ジメチル-8-(ピペラジン-1-イル)-3,7-ジヒドロプリン-2,6-ジ</u> <u>オン</u>

4-[7-(2-ブチニル)-1,3-ジメチル-2,6-ジオキソ-2,3,6,7-テトラヒドロ-1H-プリン-8-イル]ピペラジン-1-カルボン酸第三ブチルエステル2.5gをトリフルオロ酢酸15mlに溶解し、室温にて30分攪拌した。溶媒を減圧留去した後、残渣をNHシリカゲル(アミノ基で表面処理をされたシリカゲル:富士シリシア化学製 NH-DM2035)を用いたカラムク WO 2005/053695 119 PCT/JP2004/014857

ロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチル溶出分画より標記化合物1.6gを得た。
¹H-NMR(CDCl₂)

δ: 1.82 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.13-3.16 (m, 4H) 3.40 (s, 3H) 3.46-3.48 (m, 4H) 3.52 (s, 3H) 4.87 (q, J=2.4Hz, 2H)

[0390] [試験例1]

DPPIV阻害作用の測定

反応用緩衝液 (50mM Tris-HCl pH7.4, 0.1% BSA) にブタ腎臓より得られたDPP-I Vを10mU/mLになるよう溶解し、これを110 μ l添加した。さらに薬物を15 μ l添加した後、室温で20分間インキュベーションし、2mMに溶解した

Gly-Pro-p-nitroanilideを 25μ 1(最終濃度0.33mM)加えて、酵素反応を開始した。 反応時間は20分とし、1N リン酸溶液 25μ 1加え、反応を停止した。この405nmに おける吸光度を測定し、酵素反応阻害率を求め1C₅₀を算出した。

[0391] [表1]

実施例番号	$IC_{50}(\mu M)$
	0.007
実施例1	0. 287
実施例4	0. 211
実施例7	0. 401
実施例9	0. 141
実施例12	0. 183
実施例13	0. 125
実施例16	0. 272
実施例20	0. 152
実施例22	0. 170
実施例29	0. 310
実施例53	0. 0469
実施例64	0. 126

実施例	7	3	0	. (0	3	3	4

実施例76 0.0865

実施例79 0.0357

実施例82 0.161

実施例83 0.0274

実施例86 0.00408

実施例88 0.00289

実施例98 0.00969

実施例109 1.48

実施例119 0.154

実施例120 0.116

実施例122 0.0153

実施例129 0.115

実施例142 0.0685

実施例146 0.0817

実施例159 0.0377

実施例229 0.00897

実施例230 0.000890

実施例234 0.00174

実施例235 0.00144

実施例238 0.00119

実施例243 0.00215

実施例248 0.00640

実施例266 0.00155

実施例267 0.00722

実施例297 0.00622

実施例311 0.0775

実施例341 0.00732

[0392] [試験例2]

[実験方法]

実験的アレルギー性脳脊髄炎(EAE)モデルは多発性硬化症の動物モデルとして 用いられているが、実験は以下のように行った。

- [0393] PBS (リン酸緩衝液)にMOG (myeline oligodendrocyte glycoprotein)ペプチド(MEVGWYRSPFSRVVHLYRNGK)を1mg/mlになるように溶解し、5mg/mlの割合で 結核死菌 (M.tuberculosis H37 RA)を含むアジュバントと混ぜ合わせ、エマルジョンを 作製した。このエマルジョンを雄性C57BL/6マウス各々の横腹部に50μlずつ4箇所、皮下に免疫を行った。更に百日咳毒素をPBSに溶解し各々のマウスに30ngづつ 初回免疫時とその2日後に静脈内より投与した。EAEのスコアは以下に示すように、 0から5までの段階で評価し、スコアカードに記入した。
- [0394] 0:変化なし、1:完全な尾部の弛緩、2:弱い後肢歩行障害、3:後肢麻痺、4:前肢麻痺、5:死亡

下記の化合物を、0.5%MC(メチルセルロース)溶液に目的の濃度(各々30 mg/kg)になるように懸濁または溶解した。

[0395] <u>化合物1X</u>:7-(2-ブチニル)-1, 3-ジメチル-8-(ピペラジン-1-イル)-3, 7-ジ ヒドロプリン-2, 6-ジオン

<u>化合物2X</u>:2-[7-(2-ブチニル)-1-メチル-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル) -6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]ベンツアミド

<u>化合物3X</u>:2-(3-アミノピペリジン-1-イル)-3-(2-ブチニル)-5-メチル-3, 5 -ジヒドロイミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-4-オン トリフルオロ酢酸塩

[0396] [実験結果]

化合物1X、化合物2X、化合物3Xの3化合物に関して、免疫後7日目から、マウスに一回の投与につき10ml/kgの割合で、1日2回経口投与することで、EAEモデルにおける効果を評価した。2回の実験を行い、両実験ともにコントロール群(MC溶液投与群)は、初回免疫後12日ごろから、EAE症状を示し始め16日目にほぼ全例発症した。これら3化合物を投与した場合、コントロール群に比べEAE症状の発症の

程度は弱く、明確な抑制作用を示した。

[0397] 化合物1Xを投与したマウス、コントロール群、正常マウスのEAE症状の対比結果を図1に示す。

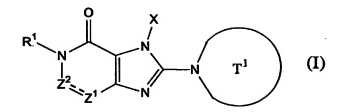
化合物2X、化合物3Xをそれぞれ投与したマウス、コントロール群のEAE症状の対比結果を図2に示す。

産業上の利用可能性

[0398] 本発明に係る縮合イミダゾール誘導体は、DPPIV阻害作用を有し、多発性硬化症 の治療剤または予防剤として有用である。

請求の範囲

[1] 下記一般式(I)



〔前記式(I)中、T¹は環中1または2個の窒素原子を含む、置換基を有していてもよい 単環式または二環式である4~12員へテロ環式基を意味する:

Xは置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルケニル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキニル基、置換基を有していてもよい C_{6-10} アリール基、置換基を有していてもよい C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基を意味する;

前記式(I)中、式



は、単結合または二重結合を意味する:

前記式



が単結合の場合、 Z^1 は式 $-NR^2$ -で表わされる基を意味し、 Z^2 はカルボニル基を意味する;

前記式

が二重結合の場合、 Z^1 および Z^2 はそれぞれ独立して、窒素原子または式 $-CR^2$ =で

WO 2005/053695 124 PCT/JP2004/014857

表わされる基を意味する:

 R^1 および R^2 はそれぞれ独立して、式 $-A^0-A^1-A^2$ (式中、 A^0 は、単結合または下記置換基B群から選ばれる1〜3個の基を有していてもよい C_{1-6} アルキレン基を意味する:

 A^1 は、単結合、酸素原子、硫黄原子、スルフィニル基、スルホニル基、カルボニル 基、式-O-CO-、式-CO-O-、式 $-NR^A-$ 、式 $-CO-NR^A-$ 、式 $-NR^A-CO-$ 、式 $-SO_g-NR^A-$ または式 $-NR^A-SO_g-$ を意味する;

 A^2 および R^A は、それぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、グアニジノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{3-8} シクロアルキニル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{2-6} アリール基、 C_{2-6} アリール基、 C_{2-6} アリール基、 C_{2-6} アリール基、 C_{2-6} アリールと、 C_{2-6} アリールと、 C_{2-6} アリールと、 C_{2-6} アリールと、 C_{2-6} アリールと、 C_{2-6} アリールと、 C_{2-6} アルキルカルボニル基を意味する。

ただし、 A^2 および R^A はそれぞれ独立して下記置換基B群からなる群から選ばれる1~3個の基を有していてもよい。)で表わされる基を意味する。 Z^2 が式 $-CR^2$ =である場合、 R^1 および R^2 が一緒になって5~7員環を形成しても良い。

〈置換基B群〉

置換基B群は、水酸基、メルカプト基、シアノ基、ニトロ基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、アルキレンジオキシ基、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキルチオ基、式 C_{1-6} アルキルチオ基、式 C_{1-6} アルキルチオ基、式 C_{1-6} NR B1 C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基、式 C_{1-6} (式中、 C_{1-6} に表して、 C_{1-6} で表して、 C_{1-6} で表して、 C_{1-6} に表して、 C_{1-6} で表して、 C_{1-6} に表して、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル基。 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル基。 C_{1-6

WO 2005/053695 125 PCT/JP2004/014857

を意味する。)で表わされる基からなる群を意味する。〕で表される化合物もしくはその 塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

[2] 下記一般式(II)

$$R^1$$
 N
 N
 N
 N
 T^1
(II)

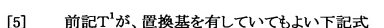
〔前記式(II)中、X、 R^1 、 R^2 および T^1 は請求項1記載のX、 R^1 、 R^2 および T^1 とそれぞれ同意義である。〕で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

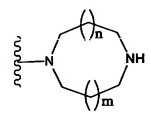
[3] 下記一般式(III)

〔前記式(III)中、X、 R^1 、 R^2 および T^1 は請求項1記載のX、 R^1 、 R^2 および T^1 とそれぞれ同意義である。〕で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

[4] 下記一般式(IV)

[前記式(IV)中、X、 R^1 、 R^2 および T^1 は請求項1記載のX、 R^1 、 R^2 および T^1 とそれぞれ同意義である。]で表される化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。





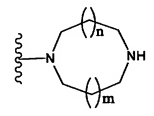
WO 2005/053695

(式中、nおよびmはそれぞれ独立して0または1を意味する。)で表わされる基、置換基を有していてもよいアゼチジン-1-イル基、置換基を有していてもよいピロリジン-1-イル基、置換基を有していてもよいピペリジン-1-イル基または置換基を有していてもよいアゼパン-1-イル基である請求項1〜4いずれか1項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

126

PCT/JP2004/014857

[6] 前記T¹が下記式



(式中、nおよびmはそれぞれ独立して0または1を意味する。)で表わされる基、アミノ基を有していてもよいアゼチジンー1ーイル基、アミノ基を有していてもよいピロリジンー1ーイル基、アミノ基を有していてもよいピペリジンー1ーイル基またはアミノ基を有していてもよいアゼパンー1ーイル基である請求項1〜4いずれか1項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

- [8] 前記T¹がピペラジン-1-イル基である請求項1〜4いずれか1項記載の化合物もしく はその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。
- [9] 前記Xが式 $-X^1-X^2$ (式中、 X^1 は単結合または置換基を有していてもよいメチレン基を意味する; X^2 は置換基を有していてもよい C_{2-6} アルケニル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキニル基または置換基を有していてもよいフェニル基を意味する。)で

- 表わされる基である請求項1〜8のいずれか1項記載の化合物もしくはその塩または それらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。
- [10] 前記 Xが式 X¹¹ X¹² (式中、X¹¹は単結合またはメチレン基を意味する; X¹²はC₂₋₆ アルケニル基、C₂₋₆ アルキニル基または置換基を有していてもよいフェニル基を意味する。) で表わされる基である請求項1~8のいずれか1項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。
- [11] 置換基を有していてもよいフェニル基が、水酸基、フッ素原子、塩素原子、メチル基、エチル基、フルオロメチル基、ビニル基、メトキシ基、エトキシ基、アセチル基、シアノ基、ホルミル基およびC アルコキシカルボニル基からなる群から選ばれる基を2位に有していてもよいフェニル基である請求項9または10記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。
- [12] Xが3-メチル-2-ブテン-1-イル基、2-ブチン-1-イル基、ベンジル基または2-クロロフェニル基である請求項1〜8のいずれか1項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。
- [13] Xが2-ブチン-1-イル基である請求項1〜8のいずれか1項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。
- [14] R¹が水素原子または式ーA¹⁰ーA¹¹ーA¹²(式中、A¹⁰は、下記置換基C群から選ばれる 1〜3個の基を有していてもよいC₁₋₆アルキレン基を意味する; A¹¹は、単結合、酸素原子、硫黄原子またはカルボニル基を意味する; A¹²は、水素原子、下記置換基C群から選ばれる1〜3個の基を有していてもよいC₆₋₁₀アリール基、下記置換基C群から選ばれる1〜3個の基を有していてもよい5〜10 員へテロアリール基、下記置換基C群から選ばれる1〜3個の基を有していてもよい5〜10員へテロアリールC₁₋₆アルキル基または下記置換基C群から選ばれる1〜3個の基を有していてもよい5〜10員へテロアリールC₁₋₆アルキル基を意味する。)で表わされる基である、請求項1〜13のいずれか1項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

〈置換基C群〉

置換基C群は、水酸基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン原子、Cュアルキル基、Cュ

アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、トリフルオロメチル基、式 $-NR^{C1}-R^{C2}$ (式中、 R^{C} はよび R^{C2} はそれぞれ独立して水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基、式 $-CO-R^{C3}-R^{C4}$ および式 $-CH_{2}-CO-R^{C3}-R^{C4}$ (式中、 R^{C3} は単結合、酸素原子または式 $-NR^{C5}-$ を意味し、 R^{C4} および R^{C5} はそれぞれ独立して水素原子または R^{C5} または R^{C5} は表わされる基からなる群を意味する。

[15] 前記R¹が、水素原子、下記置換基C群から選ばれる1~3個の基を有していてもよい C₁₋₆アルキル基、下記置換基C群から選ばれる1~3個の基を有していてもよい5~1 0員へテロアリールC₁₋₆アルキル基または下記置換基C群から選ばれる1~3個の基を有していてもよいC₆₋₁₀アリールC₁₋₆アルキル基である、請求項1~13のいずれか1 項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤:

〈置換基C群〉

置換基C群は、水酸基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、トリフルオロメチル基、式 $-NR^{C1}-R^{C2}$ (式中、 R^{C1} および R^{C2} はそれぞれ独立して水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基、式 $-CO-R^{C3}-R^{C4}$ および式 $-CH_{2}-CO-R^{C3}-R^{C4}$ (式中、 R^{C3} は単結合、酸素原子または式 $-NR^{C5}$ —を意味し、 R^{C4} および R^{C5} はそれぞれ独立して水素原子または R^{C5} 0、 R^{C5} 1、 R^{C5} 1、 R^{C5} 2、 R^{C5} 3、 R^{C5} 4、 R^{C5} 5、 R^{C5} 5、 R^{C5} 6、 R^{C5} 7、 R^{C5} 8、 R^{C5} 9、 R^{C5} 9 R^{C5}

- [16] 前記置換基C群が、シアノ基、C₁₋₆アルコキシ基、C₂₋₇アルコキシカルボニル基およびハロゲン原子からなる群である請求項14または15記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。
- [17] 前記R¹が、メチル基、シアノベンジル基、フルオロシアノベンジル基、フェネチル基、 2-メトキシエチル基または4-メトキシカルボニルピリジン-2-イル基である、請求項1 ~13のいずれか1項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する 多発性硬化症予防または治療剤。
- [18] R¹が、メチル基または2-シアノベンジル基である、請求項1〜13のいずれか1項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

WO 2005/053695 129 PCT/JP2004/014857

〈置換基D群〉

置換基D群は、水酸基、シアノ基、ニトロ基、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、トリフルオロメチル基、式 $-NR^{D1}-R^{D2}$ (式中、 R^{D1} および R^{D2} はそれぞれ独立して水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基、式 $-CO-R^{D3}$ (式中、 R^{D3} は4~8 員~テロ環式基を意味する。)で表わされる基および式 $-CO-R^{D4}-R^{D5}$ (式中、 R^{D4} は単結合、酸素原子または式 $-NR^{D6}-$ を意味し、 R^{D5} および R^{D6} はそれぞれ独立して水素原子、 C_{3-8} シクロアルキル基または C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基からなる群を意味する。

[20] 前記R²が、水素原子、シアノ基、カルボキシ基、C₂₋₇アルコキシカルボニル基、C₁₋₆アルキル基、式一CONR^{D7}R^{D8}(式中、R^{D7}およびR^{D8}はそれぞれ独立して、水素原子またはC₁₋₆アルキル基を意味する。)で表わされる基または式一A²³ーA²⁴(式中、A²³が、酸素原子、硫黄原子または式一NR^{A3}ーを意味する;A²⁴およびR^{A3}は、それぞれ独立して水素原子、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₁₋₆アルキル基、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₃₋₈シクロアルキル基、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₂₋₆アルケニル基、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいC₂₋₇アルケニル基、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいフェニル基または下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいフェニル基または下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいフェニル基または下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有していてもよいフェニル基または下

を意味する。)で表わされる基である請求項1〜18のいずれか1項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。
〈置換基D1群〉

置換基D1群は、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、 C_{1-6} アルキル基、式 $-CONR^{D7}R^{D8}$ (式中、 R^{D7} および R^{D8} はそれぞれ独立して、水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基、ピロリジン-1-イルカルボニル基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基からなる群を意味する。

[21] 前記R²が、水素原子、メチル基、シアノ基、C₁₋₆アルコキシ基または式-A²⁵-A²⁶(式中、A²⁵が、酸素原子、硫黄原子または式-NR^{A4}-を意味する; A²⁶およびR^{A4}は、それぞれ独立して水素原子、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有しているC₁₋₆アルキル基、下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有しているC₃₋₈シクロアルキル基または下記置換基D1群から選ばれる1個の基を有しているフェニル基)で表わされる基である請求項1〜18のいずれか1項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

〈置換基D1群〉

置換基D1群は、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、 C_{1-6} アルキル基、式 $-CONR^{D7}R^{D8}$ (式中、 R^{D7} および R^{D8} はそれぞれ独立して、水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基、ピロリジン-1-イルカルボニル基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基からなる群を意味する。

[22] 前記R²が、水素原子、シアノ基、メトキシ基、カルバモイルフェニルオキシ基、式

$$A^{28} \longrightarrow A^{27} \nearrow A^{28} \longrightarrow A^{27} \nearrow A^{27} \nearrow A^{28} \longrightarrow A^{28} \longrightarrow A^{28} \longrightarrow A^{27} \nearrow A^{28} \longrightarrow A$$

(式中、A²⁷は酸素原子、硫黄原子または-NH-を意味する;

 A^{28} および A^{29} はそれぞれ独立して水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する。) で

表わされる基である、請求項1~18のいずれか1項記載の化合物もしくはその塩また はそれらの水和物を含有する多発性硬化症予防または治療剤。

- [23] 前記R²が水素原子、シアノ基または2-カルバモイルフェニルオキシ基である請求項 1~18のいずれか1項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有す る多発性硬化症予防または治療剤。
- [24] 前記一般式(I)記載の化合物が、

7-(2-ブチニル)-1、3-ジメチル-8-(ピペラジン-1-イル)-3, 7-ジヒドロプリン-2、6-ジオン、

7-(2-ブチニル)-2-シアノ-1-メチル-8-(ピペラジン-1-イル)-1, 7-ジヒドロプリン-6-オン、

3-(2-ブチニル)-5-メチル-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 5-ジヒドロイミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-4-オン、

2-(3-アミノピペリジン-1-イル)-3-(2-ブチニル)-5-メチル-3, 5-ジヒドロイミ ダゾ[4, 5-d]ピリダジン-4-オン、

2-[7-(2-ブチニル)-1-メチルー6-オキソー8-(ピペラジン-1-イル)-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]ベンツアミド、

7-(2-ブチニル)-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-2-カルボニトリル、および

2-[3-(2-ブチニル)-4-オキソ-2-(ピペラジン-1-イル)-3, 4-ジヒドロイミダゾ [4, 5-d]ピリダジン-5-イルメチル]ベンゾニトリルからなる群から選ばれるいずれか - つである、請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する 多発性硬化症予防または治療剤。

[25] 前記一般式(I)記載の化合物が、

7-(2-ブチニル)-2-シアノ-1-メチル-8-(ピペラジン-1-イル)-1, 7-ジヒドロプリン-6-オン、

3-(2-ブチニル)-5-メチルー2-(ピペラジン-1-イル)-3, 5-ジヒドロイミダゾ[4, 5-d]ピリダジン-4-オン、

2-(3-アミノピペリジン-1-イル)-3-(2-ブチニル)-5-メチル-3,5-ジヒドロイミ

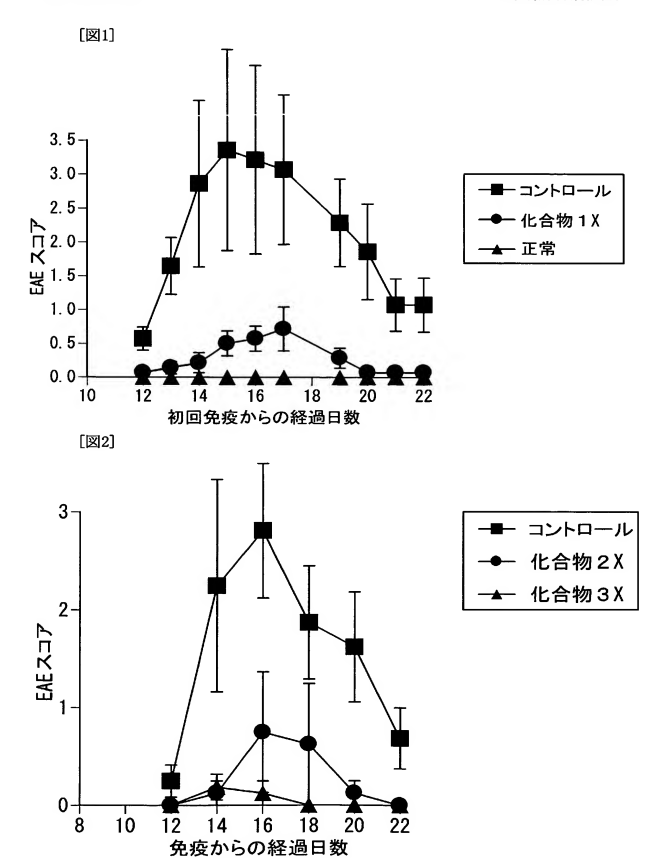
ダゾ[4,5-d]ピリダジン-4-オン、

2-[7-(2-ブチニル)-1-メチル-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-2-イルオキシ]ベンツアミド、

7-(2-ブチニル)-1-(2-シアノベンジル)-6-オキソ-8-(ピペラジン-1-イル)-6, 7-ジヒドロ-1H-プリン-2-カルボニトリル、および

2-[3-(2-ブチニル)-4-オキソー2-(ピペラジン-1-イル)-3, 4-ジヒドロイミダゾ [4, 5-d]ピリダジン-5-イルメチル]ベンゾニトリルからなる群から選ばれるいずれか 一つである、請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する 多発性硬化症予防または治療剤。

WO 2005/053695 PCT/JP2004/014857



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

		PCT/JP2	2004/014857
	CATION OF SUBJECT MATTER A61K31/496, 31/5025, 31/522, 473/30, 487/04	A61P25/00//C07D471/04,	473/06,
According to Int	ernational Patent Classification (IPC) or to both national	al classification and IPC	
B. FIELDS SE			
Int.Cl	487/04	C07D471/04, 473/06, 47	
	searched other than minimum documentation to the extension		
	pase consulted during the international search (name of (STN), ERGISTRY (STN), WPI	data base and, where practicable, search te	rms used)
C. DOCUMEN	VTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.
X Y	JP 2001-114782 A (Pfizer Inc 24 April, 2001 (24.04.01), Full text	··),	1,2,5-12, 14-16,19 9-12,17,18
	& US 2003/0004173 A1 & US		
X Y	JP 2003-508398 A (VANDERBILT 04 March, 2003 (04.03.03), Full text	UNIVERSITY),	1,4-8,14-16, 19,20 9-13,17,18,
	& WO 2001/016134 A1 & CA	2383351 A 2003/0087904 A1	21-24
Y	WO 1999/012546 A1 (Kyowa Hak Ltd.), 18 March, 1999 (18.03.99),	ko Kogyo Co.,	9-13,17,18, 21-24
•	Full text		
	& EP 8997698 A1 & US	2003/0158214 A1	
	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" document do to be of part	gories of cited documents: efining the general state of the art which is not considered icular relevance	"T" later document published after the inte date and not in conflict with the applica the principle or theory underlying the in	ation but cited to understand avention
filing date	cation or patent but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the c considered novel or cannot be considered when the document is taken alone	laimed invention cannot be lered to involve an inventive
cited to esta special reaso	hich may throw doubts on priority claim(s) or which is ablish the publication date of another citation or other on (as specified) ferring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	"Y" document of particular relevance; the c considered to involve an inventive combined with one or more other such	step when the document is documents, such combination
	ablished prior to the international filing date but later than	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent f	art
	completion of the international search ember, 2004 (13.12.04)	Date of mailing of the international search 28 December, 2004 (
	g address of the ISA/	Authorized officer	-

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/014857

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
А	JP 2001-525413 A (Astra Zeneca UK Ltd.), 11 December, 2001 (11.12.01), Claims; Par. No. [0046] & WO 1999/029695 A1 & CA 2312419 A & EP 1036076 A1 & US 2002/0099055 A1	1-25
A	JP 10-507171 A (Chiroscience Ltd.), 14 July, 1998 (14.07.98), Claims	1-25
	& WO 1996/011200 A1 & CA 2201773 A & EP 784624 A1 & US 5736549 A	
	,	
ļ		
j		
	•	

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁷ A61K31/496, 31/5025, 31/522, A61P25/00//C07D471/04, 473/06, 473/30, 487/04

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl⁷ A61K31/496, 31/5025, 31/522, C07D471/04, 473/06, 473/30, 487/04

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS (STN), REGISTRY (STN), WPI

C.	関連すると認められる文献

71.07	TIM Labels				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する請求の範囲の番号			
· X	JP 2001-114782 A(ファイザー・インク)2001.04.24,全文 & CA 2322900 A & EP 1092718 A1 & US 2003/0004173 A1	1, 2, 5-12, 14-			
Y	& US 2003/0013727 A1	16, 19 9–12, 17, 18			
X Y	JP 2003-508398 A(ヴァンダービルト ユニヴァーシティ) 2003.03.04,全文 & WO 2001/016134 A1 & CA 2383351 A & EP 1208 100 A1 & US 2003/0087904 A1	1, 4-8, 14-16, 19, 20 9-13, 17, 18, 21-24			
·		·			

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

13. 12. 2004

国際調査報告の発送日

28.12.2004

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP)

郵便番号100-8915 東京都千代田区段が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 關 政立 4C 8619

電話番号 03-3581-1101 内線 3452

C (続き)	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	WO 1999/012546 A1 (協和醗酵工業株式会社)1999.03.18,全文 & EP 8997698 A1 & US 2003/0158214 A1	9–13, 17, 18, 21–24
A	JP 2001-525413 A(アストラゼネカ ユーケイ リミテッド) 2001.12.11,特許請求の範囲, [0046] & WO 1999/029695 A1 & CA 231 2419 A & EP 1036076 A1 & US 2002/0099055 A1	1–25
A	JP 10-507171 A(カイロサイエンス・リミテッド)1998.07.14,特許 請求の範囲 & WO 1996/011200 A1 & CA 2201773 A & EP 784624 A1 & US 5736549 A	1-25
		٠,
		·
	·	
·		